

REPUBLIKA E SHQIPERISË AGJENCIA E PROKURIMIT PUBLIK



DOKUMENTAT STANDARDE TË PROCEDURËS SË HAPUR SHËRBIME

OBJEKTI: Mirëmbajtje e pajisjeve mjekesore në QSUT për vitin 2018 e ndare ne lote

FOND LIMIT: 116.987.234,50 (njeqind e gjashtëmbëdhjetë milion e nëntëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e dyqind e tridhjetë e katër pikë pesëdhjetë) lekë pa TVSH

NR.REF: REF-66028-04-30-2018

I. NJOFTIMI I KONTRATËS

Seksioni 1. Autoriteti Kontraktor

1.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza”
 Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane
 Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
 E-mail sek.juridik.qsut@gmail.com
 Faqja e Internetit www.qsut.gov.al

1.2 Lloji i autoritetit kontraktor:

Institucion qëndror

Institucion i pavarur

Njësi e qeverisjes vendore

Tjetër

1.3 Kontratë në kuadrin e një Marrëveshjeje të veçantë ndërmjet Shqipërisë dhe një Shteti tjetër



Seksioni 2

Objekti i kontratës

Public Health Sector

2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit REF-66028-04-30-2018

| Nr | Lotet | Nr Ref se lotit |
|----|--|----------------------|
| 1 | Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent | REF-66033-04-30-2018 |
| 2 | Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent | REF-66035-04-30-2018 |
| 3 | Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent | REF-66038-04-30-2018 |
| 4 | Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent | REF-66041-04-30-2018 |
| 5 | Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66044-04-30-2018 |
| 6 | Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent | REF-66046-04-30-2018 |
| 7 | Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent | REF-66048-04-30-2018 |
| 8 | Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS/ ose ekuivalent | REF-66050-04-30-2018 |
| 9 | Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent | REF-66052-04-30-2018 |
| 10 | Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | REF-66055-04-30-2018 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|----------------------|
| 11 | Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent | REF-66060-04-30-2018 |
| 12 | Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent | REF-66071-04-30-2018 |
| 13 | Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSENS/ ose ekuivalent | REF-66075-04-30-2018 |
| 14 | Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent | REF-66078-04-30-2018 |
| 15 | Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent | REF-66080-04-30-2018 |
| 16 | Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent | REF-66082-04-30-2018 |
| 17 | Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | REF-66084-04-30-2018 |
| 18 | Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66086-04-30-2018 |
| 19 | Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent | REF-66088-04-30-2018 |
| 20 | Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE/ ose ekuivalent | REF-66090-04-30-2018 |
| 21 | Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | REF-66092-04-30-2018 |
| 22 | Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66095-04-30-2018 |
| 23 | Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66099-04-30-2018 |
| 24 | Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent | REF-66101-04-30-2018 |
| 25 | Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent | REF-66103-04-30-2018 |
| 26 | Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent | REF-66105-04-30-2018 |
| 27 | Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent | REF-66107-04-30-2018 |
| 28 | Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent | REF-66109-04-30-2018 |
| 29 | Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te KardioKirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent | REF-66111-04-30-2018 |
| 30 | Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent | REF-66113-04-30-2018 |
| 31 | Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent | REF-66115-04-30-2018 |
| 32 | Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent | REF-66117-04-30-2018 |
| 33 | Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent | REF-66119-04-30-2018 |
| 34 | Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent | REF-66121-04-30-2018 |
| 35 | Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | REF-66123-04-30-2018 |
| 36 | Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66125-04-30-2018 |
| 37 | Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | REF-66127-04-30-2018 |
| 38 | Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent | REF-66129-04-30-2018 |
| 39 | Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Telefles/ ose ekuivalent | REF-66132-04-30-2018 |
| 40 | Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES/ ose ekuivalent | REF-66135-04-30-2018 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|----------------------|
| 41 | Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent | REF-66137-04-30-2018 |
| 42 | Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66139-04-30-2018 |
| 43 | Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent | REF-66142-04-30-2018 |
| 44 | Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent | REF-66144-04-30-2018 |
| 45 | Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent | REF-66146-04-30-2018 |
| 46 | Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66148-04-30-2018 |
| 47 | Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent | REF-66150-04-30-2018 |
| 48 | Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent | REF-66152-04-30-2018 |
| 49 | Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent | REF-66155-04-30-2018 |
| 50 | Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66157-04-30-2018 |
| 51 | Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent | REF-66159-04-30-2018 |
| 52 | Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66161-04-30-2018 |
| 53 | Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT/ ose ekuivalent | REF-66164-04-30-2018 |
| 54 | Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent | REF-66166-04-30-2018 |
| 55 | Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent | REF-66168-04-30-2018 |
| 56 | Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent | REF-66170-04-30-2018 |
| 57 | Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66172-04-30-2018 |
| 58 | Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | REF-66174-04-30-2018 |
| 59 | Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent | REF-66176-04-30-2018 |
| 60 | Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent | REF-66179-04-30-2018 |
| 61 | Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent | REF-66181-04-30-2018 |
| 62 | Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent | REF-66183-04-30-2018 |
| 63 | Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241 | REF-66185-04-30-2018 |
| 64 | Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | REF-66187-04-30-2018 |
| 65 | Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | REF-66189-04-30-2018 |
| 66 | Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuiesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | REF-66191-04-30-2018 |
| 67 | Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | REF-66193-04-30-2018 |
| 68 | Loti 68: Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi | REF-66195-04-30- |

| | |
|--|------|
| Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975 | 2018 |
|--|------|

2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Shërbime”

| | | |
|---------------------------|----------------------------|--------------------------|
| Konkurs Projektimi | Shërbime Konsulence | Shërbime të tjera |
| | | ✓ |

2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuadër

| | | |
|----|----|---|
| Po | Jo | ✓ |
|----|----|---|

2.4 Lloji i Marrëveshjes Kuadër

Me një Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomikë _____

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara **Po** **Jo**

2.5 Numri i operatorëve ekonomikë me të cilët do të perfundojë Marrëveshja Kuadër: _____ (Këtu duhet të përcaktohet numri maksimal i operatorëve ekonomikë me të cilët do të lidhet Marrëveshja Kuadër).

| | | |
|-----|--|--|
| 2.6 | Kushtet që do zbatohen në rastin e rihapjes së konkurimit dhe/ose përdorimi i mundshëm i blerjes elektronike | |
|-----|--|--|

2.7 Autoriteti kontraktor / Autoritetet kontraktore, të cilat do të lidhin marrëveshjen kuadër: _____

2.8 Përshkrim i shkurtër i kontratës/marrëveshjes kuadër

1. Fondi limit **116.987.234,50** (njqind e gjashtëmbëdhjetë milion e nëntëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e dyqind e tridhjetë e katër pikë pesëdhjetë) **lekë pa TVSH**
2. Burimi i Financimit **Buxheti i Shtetit për vitin 2018**
3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: **“Mirëmbajtje e pajisjeve mjekesore në QSUT për vitin 2018”** e ndare ne lote

2.9 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:

Kohëzgjatja në muaj ose ditë **30 dite** (per lotet 63-68)

ose

duke filluar nga **16/05/2018** me përfundim në **31/12/2018** (per lotet 1- 62. Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per keto lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

2.9.1 Kohëzgjatja e Marrëveshjes Kuadër

Kohëzgjatja në muaj: ose ditë: (nga nënshkrimi i Marrëveshjes Kuadër (jo më shumë se (4) vjet)

Ose duke filluar nga // (dd/mm/vvvv)

Përfunduar më // (dd/mm/vvvv)

2.10 Vendi i kryerjes së shërbimeve, objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër:

2.11 Ndarja në Lote:

Nëse po,

2.12 Përshkrim i shkurtër i loteve

“Mirëmbajtje e pajisjeve mjekesore në QSUT për vitin 2018” e ndare ne lote si më poshtë:

| Nr | Lotet | Vlera pa TVSH |
|----|---|---------------|
| 1 | Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent | 565.818,40 |
| 2 | Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent | 569.516,80 |
| 3 | Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent | 2.100.665,90 |
| 4 | Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent | 909.889,20 |
| 5 | Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 2.103.299,40 |
| 6 | Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent | 3.072.687,30 |
| 7 | Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent | 1.840.002,30 |
| 8 | Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS/ ose ekuivalent | 4.267.314,20 |
| 9 | Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent | 5.088.543,00 |
| 10 | Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 788.111,10 |
| 11 | Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent | 2.791.546,80 |
| 12 | Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent | 418.600,00 |
| 13 | Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSSENS/ ose ekuivalent | 1.381.759,50 |
| 14 | Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent | 559.668,20 |
| 15 | Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent | 1.497.914,10 |
| 16 | Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent | 428.582,00 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|--|--------------|
| 17 | Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.595.914,80 |
| 18 | Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 1.402.530,80 |
| 19 | Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent | 592.344,30 |
| 20 | Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE/ ose ekuivalent | 1.199.645,50 |
| 21 | Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 453.744,00 |
| 22 | Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 786.682,80 |
| 23 | Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 6.100.165,80 |
| 24 | Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent | 832.022,70 |
| 25 | Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent | 2.523.960,20 |
| 26 | Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent | 2.747.428,20 |
| 27 | Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent | 3.158.668,20 |
| 28 | Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent | 1.045.626,00 |
| 29 | Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te KardioKirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent | 1.346.668,40 |
| 30 | Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent | 694.928,90 |
| 31 | Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent | 1.484.196,90 |
| 32 | Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent | 121.334,20 |
| 33 | Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent | 1.014.263,20 |
| 34 | Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent | 7.353.967,10 |
| 35 | Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.402.195,00 |
| 36 | Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 798.895,80 |
| 37 | Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 6.512.289,00 |
| 38 | Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent | 1.394.830,40 |
| 39 | Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Teleflex/ ose ekuivalent | 385.604,20 |
| 40 | Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUCHIN INDUSTRIES/ ose ekuivalent | 604.750,50 |
| 41 | Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent | 843.329,50 |
| 42 | Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent | 3.277.060,70 |
| 43 | Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent | 3.090.447,90 |
| 44 | Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent | 1.686.665,90 |
| 45 | Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent | 1.154.519,50 |
| 46 | Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 560.873,40 |
| 47 | Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent | 3.847.118,00 |
| 48 | Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent | 511.492,40 |
| 49 | Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent | 537.947,00 |
| 50 | Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent | 439.415,00 |
| 51 | Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent | 1.149.802,20 |
| 52 | Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent | 3.234.393,40 |
| 53 | Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT/ ose ekuivalent | 1.298.120,00 |
| 54 | Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent | 4.291.294,00 |
| 55 | Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent | 989.466,90 |
| 56 | Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent | 153.334,10 |
| 57 | Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent | 2.099.083,50 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|--------------|
| 58 | Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 5.356.654,00 |
| 59 | Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent | 260.665,90 |
| 60 | Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent | 806.906,70 |
| 61 | Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent | 1.181.919,40 |
| 62 | Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent | 438.150,00 |
| 63 | Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241 | 2.870.000,00 |
| 64 | Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | 850.000,00 |
| 65 | Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | 1.000.000,00 |
| 66 | Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuiesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | 425.000,00 |
| 67 | Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | 400.000,00 |
| 68 | Loti 68: Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975 | 297.000,00 |

Një Ofertues mund të aplikojë për [një lot], [disa lote], [të gjitha lotet]. Për çdo lot paraqitet një ofertë e veçantë.

(per lotet 1- 62, duke qene se perlllogaritja e fondit limit per keto lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

2.13 Opsionet:

Numri i rinovimeve të mundshme (nëse ka):

Ose: nga në

2.14 Do të pranohen variantet:

Po Jo ✓

2.14.1 Do të pranohet nenkontraktimi:

Po Jo ✓

Nese do te lejohet nenkontraktimi, te specifikohet perqindja e lejuar per nenkontraktim: _____

Autoriteti kontraktor do t'i beje pagesa te drejperdrejte nenkontraktorit:

Po Jo

Shenime te tjera

2.15. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po

Jo

2.16. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standartet janë të pa-aplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombëtare e Shoqërisë së Informacionit:

Po

Jo

Seksioni 3 Informacioni ligjor, ekonomik, financiar dhe teknik

3.1 Kriteret e Pranimit sipas Shtojcës 8

3.2 Sigurimi i Ofertës¹: (i zbatueshëm në rastin e procedurave të prokurimit me vlerë më të lartë se kufiri i lartë monetar, në rast se kërkohet nga autoriteti kontraktor) Operatori Ekonomik paraqet Formularin e sigurimit të ofertës, kur kërkohet, sipas Shtojcës 3. Vlera e kërkuar e sigurimit të ofertës është _____ Lekë (shuma e shprehur në fjalë).

Në rastet e dorëzimit të ofertës për Lote, vlera e sigurimit të ofertës, kur kërkohet, për secilin nga Lotet është si më poshtë:

Loti 1 _____ Lekë

Loti 2 _____ Lekë

Seksioni 4 Procedura

4.1 Lloji i procedurës: E hapur

Procedurë prokurimi e rishpallur

Po

Jo

✓

Nëse është procedurë e rishpallur të plotësohen të dhënat identifikuese të procedurës së anuluar:

a) Numri i referencës në sistemin e prokurimit elektronik të procedurës së prokurimit të anuluar _____

b) Objekti i prokurimit të procedurës së prokurimit të anuluar _____

c) Fondi limit i procedurës së prokurimit të anuluar _____

4.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) çmimi më i ulët ✓

Ose

B) oferta ekonomikisht më e favorshme

lidhur me rëndësinë: Çmimi pikë

etj. pikë

Autoriteti Kontraktor duhet të specifikojë pikët për çdo kriter vlerësimi të vendosur.

4.3 Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: **25/05/2018** (dd/mm/vvvv) Ora: **10:00**

Vendi: www.app.gov.al

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike operatorët ekonomike duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al

4.4 Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Data: **25/05/2018** (dd/mm/vvvv) Ora: **10:00**

Vendi: www.app.gov.al

Informacioni mbi ofertate paraqitura me mjete elektronike duhet t'i komunikohet të gjithë atyre Operatorëve Ekonomikë që kanë dorëzuar oferta, në bazë të kërkesës së tyre.

4.5 Periudha e vlefshmërisë së ofertave: 150 (njqind e pesedhjetë) ditë

4.6 Gjuha (-ët) për hartimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje:

Shqip ✓ Anglisht
Tjetër _____

Seksioni 5 Informacione plotësuese

5.1 Dokumenta me pagesë (i zbatueshëm vetëm për procedurat që nuk zhvillohen me mjete elektronike):

Po Jo

Nëse Po

Dokumentat standarde të tenderit

Monedha _____ Çmimi _____

Ky çmim mbulon kostot aktuale të kopjimit dhe shpërndarjes së DT tek Operatorët Ekonomikë. Operatorët Ekonomikë të interesuar kanë të drejtë të kontrollojnë DT para blerjes së tyre.

5.2 Informacione shtesë (vendi, zyra, mënyrat për tërheqjen e dokumentave të tenderit)

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi **02/05/2018**



Njoftimi i kontratës për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor, i cili do të publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike

1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri Qendra Spitalore Universitare “Nene Tereza”
Adresa Rruga e Dibres Nr. 372, Tirane
Tel/Fax Tel. +355 42 362 627 Fax. +355 42 363 644
E-mail sek.juridik.qsut@gmail.com
Faqa e Internetit www.qsut.gov.al

2. Lloji i procedurës së prokurimit: Procedure e Hapur

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër: “Mirëmbajtje e pajisjeve mjekesore në QSUT për vitin 2018” e ndare në lote si më poshtë

| Nr | Lotet | Vlera pa TVSH |
|----|--|---------------|
| 1 | Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent | 565.818,40 |
| 2 | Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent | 569.516,80 |
| 3 | Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent | 2.100.665,90 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|--------------|
| 4 | Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent | 909.889,20 |
| 5 | Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 2.103.299,40 |
| 6 | Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent | 3.072.687,30 |
| 7 | Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent | 1.840.002,30 |
| 8 | Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS/ ose ekuivalent | 4.267.314,20 |
| 9 | Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent | 5.088.543,00 |
| 10 | Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 788.111,10 |
| 11 | Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent | 2.791.546,80 |
| 12 | Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent | 418.600,00 |
| 13 | Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSSENS/ ose ekuivalent | 1.381.759,50 |
| 14 | Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent | 559.668,20 |
| 15 | Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent | 1.497.914,10 |
| 16 | Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent | 428.582,00 |
| 17 | Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.595.914,80 |
| 18 | Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 1.402.530,80 |
| 19 | Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent | 592.344,30 |
| 20 | Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE/ ose ekuivalent | 1.199.645,50 |
| 21 | Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 453.744,00 |
| 22 | Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 786.682,80 |
| 23 | Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 6.100.165,80 |
| 24 | Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent | 832.022,70 |
| 25 | Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent | 2.523.960,20 |
| 26 | Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent | 2.747.428,20 |
| 27 | Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent | 3.158.668,20 |
| 28 | Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent | 1.045.626,00 |
| 29 | Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent | 1.346.668,40 |
| 30 | Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent | 694.928,90 |
| 31 | Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent | 1.484.196,90 |
| 32 | Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent | 121.334,20 |
| 33 | Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent | 1.014.263,20 |
| 34 | Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent | 7.353.967,10 |
| 35 | Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.402.195,00 |
| 36 | Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 798.895,80 |
| 37 | Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 6.512.289,00 |
| 38 | Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent | 1.394.830,40 |
| 39 | Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Teleflës/ ose ekuivalent | 385.604,20 |
| 40 | Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES/ ose ekuivalent | 604.750,50 |
| 41 | Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent | 843.329,50 |
| 42 | Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent | 3.277.060,70 |
| 43 | Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent | 3.090.447,90 |
| 44 | Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent | 1.686.665,90 |
| 45 | Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent | 1.154.519,50 |
| 46 | Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 560.873,40 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|--------------|
| 47 | Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent | 3.847.118,00 |
| 48 | Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent | 511.492,40 |
| 49 | Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent | 537.947,00 |
| 50 | Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent | 439.415,00 |
| 51 | Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent | 1.149.802,20 |
| 52 | Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent | 3.234.393,40 |
| 53 | Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT/ ose ekuivalent | 1.298.120,00 |
| 54 | Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent | 4.291.294,00 |
| 55 | Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent | 989.466,90 |
| 56 | Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent | 153.334,10 |
| 57 | Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent | 2.099.083,50 |
| 58 | Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 5.356.654,00 |
| 59 | Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent | 260.665,90 |
| 60 | Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent | 806.906,70 |
| 61 | Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent | 1.181.919,40 |
| 62 | Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent | 438.150,00 |
| 63 | Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241 | 2.870.000,00 |
| 64 | Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | 850.000,00 |
| 65 | Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | 1.000.000,00 |
| 66 | Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | 425.000,00 |
| 67 | Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | 400.000,00 |
| 68 | Loti 68: Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975 | 297.000,00 |

4. Numri i referencës së procedurës/lotit REF-66028-04-30-2018

| Nr | Lotet | Nr Ref se lotit |
|----|--|----------------------|
| 1 | Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent | REF-66033-04-30-2018 |
| 2 | Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent | REF-66035-04-30-2018 |
| 3 | Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent | REF-66038-04-30-2018 |
| 4 | Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent | REF-66041-04-30-2018 |
| 5 | Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66044-04-30-2018 |
| 6 | Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent | REF-66046-04-30-2018 |
| 7 | Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent | REF-66048-04-30-2018 |
| 8 | Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS/ ose ekuivalent | REF-66050-04-30-2018 |
| 9 | Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent | REF-66052-04-30-2018 |
| 10 | Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose | REF-66055-04-30- |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|----------------------|
| | ekuivalent | 2018 |
| 11 | Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent | REF-66060-04-30-2018 |
| 12 | Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent | REF-66071-04-30-2018 |
| 13 | Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSENS/ ose ekuivalent | REF-66075-04-30-2018 |
| 14 | Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent | REF-66078-04-30-2018 |
| 15 | Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent | REF-66080-04-30-2018 |
| 16 | Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent | REF-66082-04-30-2018 |
| 17 | Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | REF-66084-04-30-2018 |
| 18 | Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66086-04-30-2018 |
| 19 | Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent | REF-66088-04-30-2018 |
| 20 | Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE/ ose ekuivalent | REF-66090-04-30-2018 |
| 21 | Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | REF-66092-04-30-2018 |
| 22 | Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66095-04-30-2018 |
| 23 | Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66099-04-30-2018 |
| 24 | Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent | REF-66101-04-30-2018 |
| 25 | Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent | REF-66103-04-30-2018 |
| 26 | Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent | REF-66105-04-30-2018 |
| 27 | Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent | REF-66107-04-30-2018 |
| 28 | Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent | REF-66109-04-30-2018 |
| 29 | Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te KardioKirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent | REF-66111-04-30-2018 |
| 30 | Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent | REF-66113-04-30-2018 |
| 31 | Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent | REF-66115-04-30-2018 |
| 32 | Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent | REF-66117-04-30-2018 |
| 33 | Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent | REF-66119-04-30-2018 |
| 34 | Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent | REF-66121-04-30-2018 |
| 35 | Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | REF-66123-04-30-2018 |
| 36 | Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | REF-66125-04-30-2018 |
| 37 | Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | REF-66127-04-30-2018 |
| 38 | Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent | REF-66129-04-30-2018 |
| 39 | Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Telefles/ ose ekuivalent | REF-66132-04-30-2018 |
| 40 | Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES/ ose | REF-66135-04-30- |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|----------------------|
| | ekuivalent | 2018 |
| 41 | Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent | REF-66137-04-30-2018 |
| 42 | Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66139-04-30-2018 |
| 43 | Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent | REF-66142-04-30-2018 |
| 44 | Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent | REF-66144-04-30-2018 |
| 45 | Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent | REF-66146-04-30-2018 |
| 46 | Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66148-04-30-2018 |
| 47 | Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent | REF-66150-04-30-2018 |
| 48 | Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent | REF-66152-04-30-2018 |
| 49 | Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent | REF-66155-04-30-2018 |
| 50 | Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66157-04-30-2018 |
| 51 | Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent | REF-66159-04-30-2018 |
| 52 | Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent | REF-66161-04-30-2018 |
| 53 | Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT/ ose ekuivalent | REF-66164-04-30-2018 |
| 54 | Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent | REF-66166-04-30-2018 |
| 55 | Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent | REF-66168-04-30-2018 |
| 56 | Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent | REF-66170-04-30-2018 |
| 57 | Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent | REF-66172-04-30-2018 |
| 58 | Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | REF-66174-04-30-2018 |
| 59 | Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent | REF-66176-04-30-2018 |
| 60 | Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent | REF-66179-04-30-2018 |
| 61 | Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent | REF-66181-04-30-2018 |
| 62 | Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent | REF-66183-04-30-2018 |
| 63 | Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241 | REF-66185-04-30-2018 |
| 64 | Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | REF-66187-04-30-2018 |
| 65 | Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | REF-66189-04-30-2018 |
| 66 | Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuiesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | REF-66191-04-30-2018 |
| 67 | Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | REF-66193-04-30-2018 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|--|----------------------|
| 68 | Loti 68: Furnizim Vendorsje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975 | REF-66195-04-30-2018 |
|----|--|----------------------|

5. Fondi limit: 116.987.234,50 (njqind e gjashtëmbëdhjetë milion e nëntëqind e tetëdhjetë e shtatë mijë e dyqind e tridhjetë e katër pikë pesëdhjetë) **lekë pa TVSH**

6. Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin: 30 dite nga nenshkrimi i kontrates (per lotet 63-68) dhe nga data **16.05.2018** deri ne daten **31.12.2018** (per lotet 1- 62)

7- Afati kohor për dorëzimin e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje: data 25.05.2018 ora 10:00

8- Afati kohor për hapjen e ofertave ose kërkesave për pjesëmarrje: data 25.05.2018 ora 10:00



II. UDHËZIME PËR OPERATORËT EKONOMIKË

Seksioni 1. Hartimi i ofertës

- 1.1 Operatorët Ekonomikë janë të detyruar të përgatisin oferta, në përputhje me kërkesat e përcaktuara në këto DT. Ofertat që nuk përgatiten në përputhje me këto DT do të refuzohen si të papranueshme.
- 1.2 Operatori Ekonomik përballon kostot që lidhen me përgatitjen dhe dorëzimin e ofertës së tij. Autoriteti Kontraktor nuk është përgjegjës për këto kosto.
- 1.3 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, origjinali i ofertes 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 e të printuar duhet të pajisen me iniciale ose të nënshkruhen nga Personi (-at) e autorizuar. Çdo ndryshim në ofertë duhet të jetë i lexueshëm dhe i firmosur nga Personat e Autorizuar.
- 1.4 Në rast të ofertave të paraqitura nga një bashkim operatorësh ekonomikë, oferta duhet të shoqërohet me Prokurën/autorizimin me Shkrim për Personat e Autorizuar që do të përfaqësojnë bashkimin gjatë procedurës së prokurimit.
- 1.5 **Oferta duhet të përfshijë dokumentat e mëposhtëm:**
- a) Formulari i Ofertës Ekonomike, plotësuar sipas **Shtojcës 1 të DT.**
- b) Dokumentat që lidhen me objektin e prokurimit (*skica, katalogje, kampione etj*)
_____,
_____,
_____.
- c) Dokumentat dhe vërtetimet e kërkuara **në Shtojcën 7**
- ç) (Opsion) ofertën alternative teknike (nëse parashikohet)
- Një Operator Ekonomik duhet të paraqesë vetëm një ofertë.
- 1.6 Fshehtësia e procesit sipas nenit 25 të LPP-së.
- 1.7 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, Operatorët Ekonomikë duhet të dorëzojnë vetëm ofertën origjinale të futur në një zarf jotransparent, të mbyllur, të vulosur dhe firmosur me emrin dhe adresën e Ofertuesit dhe të shënuar: “Ofertë për kryerjen e _____ shërbimeve; Nr e Njoftimit _____

“MOS E HAPNI, ME PËRJASHTIM TË RASTEVE KUR ËSHTË I PRANISHËN KOMISIONI I VLERËSIMIT TË OFERTËS, DHE JO PARA _____ (dd/mm/vv) orës _____”.

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, operatorët ekonomikë duhet të dorëzojnë ofertën në mënyrë elektronike në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al.

- 1.8 Për procedurat e prokurimit që zhvillohen në rrugë shkresore, ofertuesit mund të modifikojnë ose të tërheqin ofertat e tyre, me kusht që ky modifikim ose tërheqje të kryhet para afatit kohor përfundimtar për paraqitjen e ofertave. Si modifikimet, ashtu edhe tërheqjet duhet t'i komunikohen Autoritetit Kontraktor me shkrim para datës së fundit për dorëzimin e ofertave. Zarfë që përmban deklaratën e Ofertuesit duhet të shënohet përkatësisht: **“MODIFIKIM OFERTE”** ose **“TËRHEQJE OFERTE”**.

Kur oferta kërkohet të paraqitet me mjete elektronike, ofertuesi mund të modifikojë në çdo kohë ofertën deri përpara përfundimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave, pa patur nevojë për ndonjë komunikim me autoritetin kontraktor, pasi veprimet kryhen në llogarinë e tij, në faqen zyrtare të APP-së, www.app.gov.al.

Seksioni 2 Përlllogaritja e ofertës ekonomike

- 2.1 Operatori Ekonomik duhet të plotësojë Formularin e Ofertës Ekonomike bashkangjitur me këto DT, duke përcaktuar shërbimet që do të ekzekutohen dhe çmimin e tyre.
- 2.2 Të gjitha çmimet duhet të kuotohen në Monedhën Shqiptare (Lek), duke përfshirë edhe tatimet që zbatohen, por pa përfshirë TVSH. Nëse çmimet kuotohen në një monedhë të huaj, atëherë ato duhet të kthehen në Lekë Shqiptare sipas kursit zyrtar të këmbimit të Bankës së Shqipërisë, në datën në të cilën është dërguar për publikim njoftimi i kontratës dhe duhet të ruhen në atë kurs deri në skadimin e periudhës së vlefshmërisë së ofertës.
- 2.3 Ofertuesi duhet të shënojë në Formularin e Ofertës Ekonomike, çmimet totale të ofertës të të gjitha Shërbimeve, pa TVSH. Vlera e TVSH, kur aplikohet, i shtohet çmimit të dhënë dhe përbën vlerën totale të ofertës.
- 2.4 Në rastin e nje marrëveshje kuadër ku të gjitha kushtet NUK janë përcaktuar, çmimet për kontratat e bazuara në marrëveshjen kuadër nuk janë të fiksuara; ato janë objekt i ndryshimit pas një mini-konkurrimi midis operatorëve ekonomikë, palë në marreveshjen kuadër.
- 2.5 Sigurimi i Ofertës, kur kërkohet, duhet të dorëzohet bashkë me ofertën para skadimit të afatit kohor për dorëzimin e ofertave. Mospajtimi me kërkesat për sigurimin e ofertës do të ketë si pasojë refuzimin e ofertës.
- 2.6 Sigurimi i Ofertës, kur kërkohet, mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

- a) garanci bankare
- b) garanci sigurimi

Formulari i sigurimit të ofertës duhet të nënshkruhet nga lëshuesi (Banka, kompania e sigurimit, etj) dhe duhet të dorëzohet së bashku me ofertën para hapjes së ofertave, përndryshe oferta do të refuzohet.

Dokumentat si më sipër duhet të jenë të vlefshëm përgjatë gjithë periudhës së vlefshmërisë së ofertës. Në rastin kur sigurimi i ofertës ka formën e një garancie bankare, Autoriteti Kontraktor ia rikthen ofertuesve sigurimin përkatës brenda 15 ditëve nga nënshkrimi i kontratës.

2.7 Periudha e Vlefshmërisë së Ofertës

Periudha e vlefshmërisë së ofertës fillon që nga momenti i hapjes së ofertave. Në çdo rast, *të paktën 5 ditë nga përpara* përfundimit të afatit kohor për vlefshëmrinë e ofertave, autoriteti kontraktor mund t'i kërkojë Ofertuesit me shkrim të zgjasë periudhën e vlefshmërisë, deri në një datë të caktuar. Ofertuesi mund t'a refuzojë këtë kërkesë me shkrim pa humbur të drejtën për rimbursim të sigurimit të ofertës, kur ka një tillë. Ofertuesi që bie dakord të zgjasë periudhën e vlefshmërisë së ofertës njofton Autoritetin 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 Kontraktor lidhur 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 Kontraktor do të refuzojë ofertën.

2.8 Veprimet e jashtëligjshme sipas Nenit 26 të LPP-së

Seksioni 3. Vlerësimi i ofertave

3.1 Kriteret e përzgjedhjes

(Opsioni 1) Çmimi më i ulët i ofertës së kualifikuar.

Kontrata do t'i akordohet atij Ofertuesi që ka ofruar çmimin më ulët të ofertës.

(Opsioni 2) Oferta ekonomikisht më e favorshme.

Për kriteret vlerësuese duhet përcaktuar qartë pesha specifike e secilit kriter dmth sa pikë do të ketë çdo kriter dhe si do të llogariten pikët për ofertuesit e njëpasnjëshëm.

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 cmimit nuk do të jetë më pak se 50 pikë. Pikët maksimale që do të marrë një ofertë do të jenë 100.

Formula me të cilën do të llogariten pikët e ofertuesve në këtë rast është:

Dokumentat standarde të tenderit

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

Ku:

P_o - janë pikët totale të ofertës së vlerësuar

$P_{k1}/P_{k2}/P_{k3}/\dots$ - janë pikët për çdo kriter të vlerësuar

Pikët për çdo kriter përlogariten sipas formulës:

$$P_{k1} = V_{min k1} \times P_{max k1} / O_{k1}$$

| | |
|----------------|---|
| P_{k1} _____ | Pikët e kriterit që vlerësohet |
| $V_{min k1}$ | Vlera e më e ulët e kriterit që vlerësohet |
| $P_{max k1}$ | Pikët maksimale që i jepen kriterit që vlerësohet |
| O_{k1} | Treguesi i ofertës për kriterin që vlerësohet |

Sqarim

Si kriter vlerësimi duhet të përzgjidhet vetëm njëri prej opsioneve. Plotësimi i të dy opsioneve e bën procedurën të pavlefshme.

Në rastin e prokurimit të marrëveshjes kuadër, kur objekt i kësaj marrëveshje janë biletat e transportit ajror ndërkombëtar, në vend të çmimit do të përdoret marzhi i fitimit i shprehur në përqindje.

3.2 Korrigjimi i gabimeve dhe pjesët e hequra

3.2.1 Autoriteti Kontraktor korrigjon ato gabime në ofertë, që janë thjesht të një natyre aritmetike, nëse gabimi zbulohet gjatë shqyrtimit të ofertave. Autoriteti Kontraktor e njofton menjëherë Ofertuesin në fjalë me një njoftim me shkrim/elektronik mbi çdo korrigjim të tillë dhe mund të vazhdojë me ndryshimin e gabimit, me kusht që Ofertuesi t'a ketë miratuar këtë komunikim që i është bërë. Nëse Ofertuesi refuzon të pranojë korrigjimin e propozuar, atëherë oferta do të refuzohet, pa konfiskim të sigurimit të ofertës, nëse ekziston një e tillë.

3.2.2 Gabimet në llogaritjen e çmimit do të korrigjohen nga Autoriteti Kontraktor, si më poshtë:

- në rast se ka mospërputhje ndërmjet shumave të shprehura në shifra dhe atyre në fjalë, atëherë do të mbizotërojnë shumat e shprehura në fjalë, me përjashtim të rasteve kur shumat në fjalë lidhet me një gabim aritmetik;

- nëse ka mospërputhje ndërmjet çmimit njësi dhe vlerës së përgjithshme që merret nga shumëzimi i çmimit njësi dhe sasisë, atëherë do të mbizotërojnë çmimi njësi, dhe rrjedhimisht duhet të korrigjohet shumat në total, nëse ka një gabim në një shumë total, që korrespondon me mbledhjen ose zbritjen e nëntotaleve, atëherë do të mbizotërojnë nëntotali dhe totali duhet të korrigjohet. Shumat e korrigjuara në këtë mënyrë janë të detyrueshme për ofertuesin. Nëse ofertuesi nuk i pranon ato, atëherë oferta e tij do të

refuzohet *Ofertat me gabime aritmetike refuzohen, kur shumat absolute të të gjitha korigjimeve janë më shumë se $\pm 2\%$ e vlerës së ofertës ekonomike të ofruar.*

3.3 Ofertat anomalisht të ulëta

3.3.1 Nëse oferta e dorëzuar, rezulton anomalisht e ulët në lidhje me shërbimet e ofruara, atëherë Autoriteti Kontraktor i kërkon Ofertuesit në fjalë të justifikojë çmimin e ofruar. Nëse Ofertuesi nuk arrin të japë një justifikim që të bindë Autoritetin Kontraktor, atëherë ky i fundit ka të drejtë të refuzojë ofertën.

3.3.2 Oferta do të cilësohet anomalisht e ulët sipas përcaktimit të bërë në nenin 66 të Kreut VII të RrPP .

Në rastin kur janë të vlefshme dy ose më pak oferta, në përputhje me nenin 56, të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët kur ajo është ulur më shumë se 25 përqind e fondit limit të përlogaritur.

Në rastin kur janë të vlefshme tre ose më shumë oferta, në përputhje me nenin 56 të LPP-së, oferta vlerësohet anomalisht e ulët nëse vlera e saj do të jetë më e vogël se 85 përqind e mesatares së ofertave të vlefshme.

Nëse një apo disa oferta vlerësohen si anomalisht të ulëta, komisioni i vlerësimit të ofertave duhet të kërkojë sqarime nga ofertuesit, përpara se të marrë vendim për kualifikimin ose jo të tyre, në përputhje me nenin 56 të LPP.

Në çdo rast ofertuesi ka detyrimin të argumentojë dhe dokumentojë me prova shkresore sqarimet mbi elementin/elementët e veçantë të ofertës, në përputhje me kërkesat e nenit 56 të LPP.

Public Health Sector

Formula që do të zbatohet për të cilësuar një ofertë anomalisht të ulët, në rastin kur ka tre ose më shumë oferta të vlefshme është si më poshtë:

O – Oferta

M_O – Mesatarja e Ofertave të vlefshme

n – Numri i Ofertave të vlefshme

Z_M – Zbritja e Mundshme

$$M_O = O_1 + O_2 + O_3 + \dots O_n / n$$

$$Z_M = 85 \% M_O$$

Vlera e Ofertës që vlerësohet $< Z_M$, si rrjedhim Oferta është Anomalisht e Ulët

Në rastin kur kriter vlerësimi është përzgjedhur oferta ekonomikisht më e favorshme, do të verifikohet nëse ofertat janë anomalisht të ulëta vetëm nëse oferta e klasifikuar me pikët më të larta e ka ofertën ekonomike me vlerën më të ulët.

3.3.3 Ankimi administrativ në dispozicion të Operatorëve Ekonomikë sipas nenit 63 të LPP-së.

Seksioni 4. Nënshkrimi i kontratës

4.1 Njoftimi i fituesit

Autoriteti Kontraktor njofton Ofertuesin fitues, përmes dërgimit të njoftimit të fituesit, siç parashikohet në **Shtojcën 14**. Një kopje e këtij njoftimi publikohet në Buletinin e Njoftimeve Publike, siç kërkohet në Nenin 58 të LPP-së.

4.2 Sigurimi i kontratës

4.2.1 Autoriteti Kontraktor kërkon sigurim për ekzekutimin e kontratës. Shuma e sigurimit për ekzekutimin e kontratës do të jetë 10 % e vlerës së kontratës. Formulari i Sigurimit të Kontratës, sipas **Shtojcës 20 të DT**, duhet të nënshkruhet dhe të dorëzohet para nënshkrimit të kontratës.

4.2.2 Sigurimi për ekzekutimin e kontratës mund të dorëzohet në një nga format e mëposhtme:

- i. garanci bankare,
- ii. garanci sigurimi,

Ky formular nuk përdoret nga autoritetet kontraktore në rastin e prokurimit të kontratave sektoriale.

4.3 Njoftimi i kontratës së nënshkruar

Në pajtim me RrPP, pas nënshkrimit të kontratës, autoriteti kontraktor dërgon një njoftim në APP për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike.

Shënim: Autoritetet kontraktore nuk duhet të ndërhyjnë për të bërë asnjë lloj ndryshimi në dokumentat e tenderit nga pika 1 në pikën 4.

III. SHTOJCAT

Shtojcat e mëposhtme janë pjesë përbërëse e DT:

Shtojca 1: Formulari i Ofertës Ekonomike

Shtojca 2: Formulari i Ftesës për Ofertë (në rastin e Marrëveshjes Kuadër)

Shtojca 3: Formulari i Sigurimit të Ofertës

Shtojca 4: Formulari i Informacionit Konfidencial

Shtojca 5: Deklaratë mbi përmbushjen e Specifikimeve teknike dhe të Termave të Referencës nga operatori ekonomik

Shtojca 6: Deklaratë për konfliktin e interesit

Shtojca 7: Deklaratë mbi përmbushjen e kriterëve të përgjithshme

Shtojca 8: Kriteret e përgjithshme të pranimit/kualifikimit

Shtojca 9: Specifikimet teknike

Shtojca 10: Planifikimi i kontratave në marrëveshjen kuadër

Shtojca 11: Sherbimet dhe Grafiku i ekzekutimit

Shtojca 12: Termat e Referencës

Shtojca 13: Formulari për Njoftimin e Skualifikimit

Shtojca 14: Formulari i Njoftimit të Fituesit

Shtojca 15: Formulari i Njoftimit të operatorëve ekonomikë të suksesshëm në Marrëveshjen Kuadër

Shtojca 16: Kushtet e Përgjithshme të Kontratës

Shtojca 17: Kushtet e Veçanta të Kontratës

Shtojca 18: Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar

Shtojca 19: Formulari i Njoftimit të Kontratës së Nënshkruar për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike

Shtojca 20: Formulari i Sigurimit të Kontratës

Shtojca 21: Formulari i Ankesës në Autoritetin Kontraktor

Shtojca 22: Draft Marrëveshja Kuadër ku Jo të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 23: Draft Marrëveshja Kuadër ku të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Shtojca 24: Formulari i Njoftimit të Anullimit

Shtojca 1

[Shtojcë për t'u plotësuar nga operatori ekonomik]

FORMULARI I OFERTËS EKONOMIKE

Emri i Ofertuesit _____

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

* * *

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-se



Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, ne, të nënshkruarit, deklarojmë se:

1. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; pa TVSH;
2. Çmimi total i ofertës sonë është [monedha dhe vlera e ofertës]; me TVSH

Public Health Sector

| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|---------------------|-------------------------|-------|-------------|-------------|-------|
| Nr | Përshkrimi i Shërbimeve | Sasia | Çmimi Njësi | Çmimi Total | Afati |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| Çmimi Neto) | | | | | |
| TVSH (%) | | | | | |
| Çmimi Total | | | | | |

Nënshkrimi i ofertuesit _____

Vula _____

Shënim:

Çmimet duhet të shprehen në Monedhën ____ (e kerkuar ne dokumentat e tenderit)

Shtojca 2

[Shtojcë për t'u plotësuar nga autoriteti kontraktor në Marrëveshjen Kuadër gjatë rihapjes së procesit të mini-konkursit]

FTESA PËR OFERTË

(shkruani emrin e Autoritetit Kontraktor)

fton për të paraqitur oferta në procedurën për kryerjen e shërbimeve të mëposhtme:

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

(jepni një përshkrim të saktë të objektit të kontratës dhe sasise siç përkufizohet në Dokumentat e Tenderit (DT).

Vendi i kryerjes së shërbimit

(jepni një përshkrim të shkurtër)

Kohëzgjatja e shërbimit _____

Oferta duhet të paraqitet

[Jep adresën e saktë]

Përpara

[Përcaktoni datën dhe orën përfundimtare]

Kriteret e përcaktimit të ofertës fituese

Forma e komunikimit:

Me shkrim ____

Elektronik (email, fax etj.) _____

Shtojca 3

[Letër me logon e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]

[Shtojcë për t'u paraqitur nga operatori ekonomik, kur kërkohet nga autoriteti kontraktor]

FORMULARI I SIGURIMIT TË OFERTËS

[Data _____]

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit 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-se

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur,

Ne vërtetojmë se [emri i ofertuesit të siguruar] ka derdhur një depozitë pranë [emri dhe adresa e bankës / 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 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 mospërmbushjen 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 se prokurimit kur autoriteti 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 ose ftesën për tender].

Shtojca 4

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik, nëse është rasti]

LISTA E INFORMACIONIT KONFIDENCIAL

(Shënoni më poshtë informacionin që dëshironi të mbahet konfidencial)

| Lloji, natyra e informacionit që duhet të mbetet konfidencial | Numri i faqes dhe pikat e DT që dëshironi të mbeten konfidenciale | Arsyet pse ky informacion duhet të mbetet konfidencial | Afati kohor që ky informacion të mbetet konfidencial |
|---|---|--|--|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

KUJDES

Çdo e dhënë, që nuk është regjistruar si e dhënë konfidenciale, do të konsiderohet se titullari i këtyre të drejtave ka dhënë vetë pëlqimin për dhënien e informacionit përkatës dhe Autoriteti Kontraktor nuk mban asnjë përgjegjësi për publikimin e këtij informacioni.

Nuk përbën sekret tregtar informacioni, që duhet të bëhet publik në bazë të ligjit, që lidhet me shkeljen e ligjit, apo që duhet të publikohet në bazë të praktikave të mira tregtare e parimeve të etikës tregtare. Përhapja e këtij informacioni vlerësohet e ligjshme, nëse nëpërmjet këtij akti synohet të mbrohet interesi publik.

Shtojca 5

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

DEKLARATË MBI PERMBUSHJEN E SPECIFIKIMEVE TEKNIKE

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik, që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Unë i nënshkruari _____, me cilësinë e _____ të personit juridik _____ deklaroj se:

Përbushim të gjitha specifikimet teknike, të përcaktuara në dokumentat e tenderit dhe e vërtetojmë këtë me çertifikata e dokumenta (nëse kërkohen nga autoriteti kontraktor), të dorëzuar bashkë me këtë deklaratë.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

V ula

Shtojca 6

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik]

DEKLARATË **Mbi konfliktin e interesave**

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit publik që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Konflikti i interesit është gjendja e konfliktit ndërmjet detyrës publike dhe interesave privatë të një zyrtari, në të cilën ai ka interesa privatë, të drejtpërdrejtë ose të tërthortë që ndikojnë, mund të ndikojnë ose duket sikur ndikojnë në kryerjen në mënyrë të padrejtë të detyrave dhe përgjegjësi të tij publike.

Në zbatim të nenit 21 pika 1 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, kategoritë e zyrtarëve përcaktuar në Kreun III, Seksioni II, që iu ndalohe në mënyrë absolute të përfitojnë në mënyrë të drejtpërdrejtë ose të tërthortë nga lidhja e kontratave me një palë një institucion publik janë:

- Presidenti i Republikës, Kryeministri, zvkryeministri, ministrat, ose zvmministrat, Deputetet, Gjyqtarët e Gjykatës Kushtetuese, Gjyqtarët e Gjykatës së Lartë, Kryetari i Kontrollit të Lartë të Shtetit, Prokurori i Përgjithshëm, Gjyqtarët e Prokurorët në nivelin e Gjykatës së Shkallës së Parë e në atë të Apelit, Avokati i Popullit, Anëtari i Komisionit Qendror të Zgjedhjeve, Anëtari i Këshillit të Lartë të Drejtësisë, Inspektori i Përgjithshëm i Inspektoratit të Lartë të Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive dhe Konfliktit të Interesave, Anëtarët e Enteve Rregullatore, (Këshilli i Mbikqyrjes i Bankës së Shqipërisë, përfshirë Guvernatorin dhe Zv/Guvernatorin; të konkurrencës, telekomunikacionit; energjisë; furnizimit me ujë; të sigurimeve; letrave me vlerë; mediave), Sekretarët e Përgjithshëm të institucioneve qendrore si dhe çdo zyrtar tjetër, në çdo institucion publik, që është të paktën i barazvlefshëm për nga pozicioni me drejtorët e përgjithshëm, titullarët e institucioneve të administratës publike që nuk janë pjesë e shërbimit civil.

Për zyrtarët e nivelit të mesëm drejtues sipas nenit 31, dhe për zyrtarët e parashikuar në nenin 32 të kreut të III, seksioni 2 të këtij ligji, ndalimi sipas pikës 1 të këtij neni, për shkak të interesave private të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave në fushën e territorit dhe të juridiksionit të institucionit, ku punon zyrtari. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë është një institucion i varësisë.

Kur zyrtari është në funksionin e kryetarit a të nënkryetarit të bashkisë, komunës ose të këshillit

Dokumentat standarde të tenderit

të qarkut, të anëtarit të këshillit përkatës ose është zyrtar i nivelit të lartë drejtues të një njësie të qeverisjes vendore, ndalimi për shkak të interesave privatë të zyrtarit, të përcaktuara në këtë pikë, zbatohet vetëm në lidhjen e kontratave, sipas rastit, me bashkinë, komunën ose këshillin e qarkut, ku zyrtari ushtron këto funksione. Ky ndalim zbatohet edhe kur palë në kontratë është një institucion publik, në varësi të kësaj njësie (neni 21 pika 2 e Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005).

Ndalimet e përcaktuara në nenin 21 pika 1, 2 të Ligjit Nr. 9367, datë 07.04.2005, me përjashtimet përkatëse, zbatohen në të njëjtën masë edhe për personat e lidhur me zyrtarin që në kuptim të këtij ligji janë **bashkëshorti/ja, bashkëjetuesi, fëmijë në moshë madhorë, prindërit e zyrtarit të bashkëshortit/es dhe bashkëjetuesit/es.**

Unë i nënshkruari _____, me cilësinë e përfaqësuesit të personit juridik _____ deklaroj nën përgjegjësinë time personale se:

Jam në dijeni të kërkesave dhe ndalimeve të përcaktuara në Ligjin Nr. 9367, datë 07.04.2005 “Për parandalimin e konfliktit të interesave në ushtrimin e funksioneve publike” i ndryshuar, si dhe në aktet nënligjore të nxjerra në zbatim të tij nga Inspektorati i Lartë i Deklarimit dhe Kontrollit të Pasurive si dhe të Ligjit Nr. 9643, datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar.

Në përputhje me to deklaroj se asnjë zyrtar i përcaktuar në **Kreun III, Seksioni II** të Ligjit Nr. 9367, datë 7.4.2005, dhe në këtë deklaratë, nuk zotëron interesa private në mënyrë të drejtpërdrejtë ose të tërthortë me personin juridik që unë përfaqësoj.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Emri, Mbiemri, Nënshkrimi

Public Health Sector

Vula

Shtojca 7

[*Shtojcë për t'u plotësuar nga Operatori Ekonomik*]

DEKLARATË MBI PËRMBUSHJEN E KRITEREVE TË PËRGJITHSHME

Deklaratë e operatorit ekonomik pjesëmarrës në procedurën e prokurimit që do të zhvillohet në datë _____ nga Autoriteti Kontraktor _____ me objekt _____ me fond limit _____.

Unë i nënshkruari _____ me cilesinë _____ të operatorit ekonomik _____ deklaroj nën përgjegjësinë time të plotë se:

- Operatori ekonomik _____ është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- Operatori ekonomik _____ nuk është dënuar për shkelje penale, në përputhje me Nenin 45/1 të LPP,
- Operatori ekonomik _____ nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale,
- Operatori ekonomik _____ nuk është në proces falimentimi (statusi _____ aktiv),
- Operatori ekonomik _____ ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi

Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatorit ekonomik si më sipër.

Data e dorëzimit të deklaratës _____

Përfaqësuesi i ofertuesit

Nënshkrimi

Vula

Shtojca 8

1. KRITERET E PËRGJITHSHME TË PRANIMIT/KUALIFIKIMIT

Ofertuesi duhet të deklarojë se:

- a) Është i regjistruar në Qendrën Kombëtare të Biznesit dhe ka në fushën e veprimtarisë objektin e prokurimit. Në rastin kur ofertuesi është një organizatë jofitimprurëse, duhet të deklarojë se është i regjistruar si person juridik, sipas Ligjit Nr.8788, datë 07.05.2001 “Për Organizatat jo Fitimprurëse”.
- b) nuk është në proces falimentimi, (statusi aktiv)
- b) nuk është dënuar për shkelje penale, në përputhje me Nenin 45/1 të LPP,
- c) nuk është dënuar me vendim të gjykatës së formës së prerë, për vepra që lidhen me veprimtarinë profesionale.
- d) ka paguar të gjitha detyrimet për pagimin e tatimeve e të kontributeve të sigurimeve shoqërore, sipas legjislacionit në fuqi.

Edhe Ofertuesi i huaj duhet të deklarojë se i plotëson të gjitha kërkesat e renditura më sipër nëpërmjet paraqitjes së një vetëdeklarate me shkrim.

Nëse gjuha e përdorur në procedurë është gjuha shqipe, atëherë dokumentat në gjuhë të huaj duhet të shoqërohen me një përkthim të noterizuar në gjuhën shqipe.

Në rastet e bashkimit të operatorëve ekonomikë, çdo anëtar i grupit duhet të dorëzojë vetëdeklaratën e lartpërmendur.

Kriteret e Përgjithshme për Pranim, nuk duhet të ndryshohen nga autoritetet kontraktore.

Këto kritere duhet të plotësohen me dorëzimin e vetëdeklaratës me shkrim të subjektit, në ditën e hapjes së ofertës, sipas Shtojcës 7.

Në çdo rast, autoriteti kontraktor ka të drejtë të kryejë verifikimet e nevojshme mbi vërtetësinë e informacionit të deklaruar nga operatori ekonomik si më sipër.

Vec kesaj, nëse oferta dorëzohet nga një bashkim operatorësh ekonomikë, duhet te dorezohen:

- a. Marrëveshja e noterizuar sipas së cilës bashkimi i operatorëve ekonomikë është krijuar zyrtarisht;
- b. Prokura e posaçme.

LOTI 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent

Fond limit: 565.818,40 (pesëqind e gjashtëdhjetë e pesë mijë e tetëqind e tetëmbëdhjetë presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.3 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes,

certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien ne dispozicion te manualit te servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve qe do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikoje ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent

Fond limit: 569.516,80 (pesëqind e gjashtëdhjetë e nëntë mijë e pesëqind e gjashtëmbëdhjetë presje tetëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.4 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.
- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jete original i

perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent

Fond limit: 2.100.665,90 (dy milion e njëqind mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të

kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.5 Kapaciteti teknik:

- a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Dokumentat standarde të tenderit

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Public Health Sector

Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent

Fond limit: 909.889,20 (nëntëqind e nëntë mijë e tetëqind e tetëdhjetë e nëntë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.6 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualet e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshhtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent

Fond limit: 2.103.299,40 (dy milion e njëqind e tre mijë e dyqind e nëntëdhjetë e nëntë presje dyzet) lekë pa TVSH

Public Health Sector

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% i vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet.

3.7 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 të shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3 (tre) punonjes).
 - c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës së trajnimit, CV-së, kontratës individuale të punës.
 - ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen çilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
 - d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*
- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet

Dokumentat standarde të tenderit

per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofrojë uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.072.687,30 (tre milion e shtatëdhjetë e dy mijë e gjashtëqind e tetëdhjetë e shtatë presje tridhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve te fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit

(2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.8 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizimit vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certifikates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve te këmbimit dhe

konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve të Anestezisë prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.840.002,30 (një milion e tetëqind e dyzet mijë e dy pike tridhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.9 Kapaciteti teknik:

- a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe

qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualet e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve të Dializes prodhuesi FRESINIUS/ ose ekuivalent

Fond limit: 4.267.314,20 (katër milion e dyqind e gjashtëdhjetë e shtatë mijë e treqind e katërmbëdhjetë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% i vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet.

3.10 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqëruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura

tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku te ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku te jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular ofertë dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikatën CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent

Fond limit: 5.088.543,00 (pesë milion e tetëdhjetë e tetë mijë e pesëqind e dyzet e tre) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.11 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedurese se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent

Fond limit: 788.111,10 (shtatëqind e tetëdhjetë e tetë mijë e njëqind e njëmbëdhjetë presje dhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:



3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.12 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo me pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofrojë uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

Public Health Sector

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent

*Fond limit: **2.791.546,80** (dy milion e shtatëqind e nëntëdhjetë e një mijë e pesëqind e dyzet e gjashtë presje tetëdhjetë) lekë pa TVSH*

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

Public Health Sector

3.13 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 të shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për keto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore të cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i

autorizuar nga prodhuesi për mirembajtjen cilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirembajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këtë lot është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent

Fond limit: 418.600,00 (katërqind e tetëmbëdhjetë mijë e gjashtëqind) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertes, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.14 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatëse te shoqeruar me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqese mirembajtjen preventive për secilen lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyerat të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se përlogaritja e fondit limit për këtë lot është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të përdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSENS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.381.759,50 (një milion e treqind e tetëdhjetë e një mijë e shtatëqind e pesëdhjetë e nëntë presje pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të

kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.15 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Dokumentat standarde të tenderit

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shenim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet të specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent

Fond limit: 559.668,20 (pesëqind e pesëdhjetë e nëntë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e tetë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.16 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirëmbajtja.

Shënim: Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpesh tësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.497.914,10 (një milion e katërqind e nëntëdhjetë e shtatë mijë e nëntëqind e katërbëdhjetë presje dhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.17 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

Dokumentat standarde të tenderit

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimet te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofrojë uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent

Fond limit: 428.582,00 (katërqind e njëzet e tetë mijë e pesëqind e tetëdhjetë e dy) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.18 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtesinë e kontrolleve etj*

- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formularin e oferteve dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.595.914,80 (një milion e pesëqind e nëntëdhjetë e pesë mijë nëntëqind e katërbëdhjetë presje tetëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% i vleres së fondit limit të lotit që prokurohet.

3.19 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja. **Public Health Sector**

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular ofertë dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.402.530,80 (një milion e katërqind e dy mijë e pesëqind e tridhjetë presje tetëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.20 Kapaciteti teknik:

- Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe

që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formular ofertë dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent

Fond limit: 592.344,30 (pesëqind e nëntëdhjetë e dy mijë e treqind e dyzet e katër presje tridhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet perkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.21 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

Dokumentat standarde të tenderit

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuara nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontratës individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e

mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve të prodhuesi GE/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.199.645,50 (një milion e njëqind e nëntëdhjetë e nëntë mijë e gjashtëqind e dyzet e pesë presje pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të certifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.22 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqëruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars

Dokumentat standarde të tenderit

2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualet e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent

Fond limit: 453.744,00 (katërqind e pesëdhjetë e tre mijë e shtatëqind e dyzet e katër) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

Public Health Sector

3.23 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 të shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes,

certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien ne dispozicion te manualit te servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve qe do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) qe i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve qe kryhen, pjesët e këmbimit qe duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit te tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi qe merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent

Fond limit: 786.682,80 (shatëqind e tetëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e tetëdhjetë e dy presje tetëshjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.24 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes

mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent

Fond limit: 6.100.165,80 (gjashtë milion e njëqind mijë e njëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje tetëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.25 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar

Dokumentat standarde të tenderit

procedura e kontrollit, pjeset që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

Shënim: Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shënim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

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

Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent

Fond limit: 832.022,70 (tetëqind e tridhjetë e dy mijë e njëzet e dy presje shtatëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e paguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.26 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes*

Dokumentat standarde të tenderit

parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofrojë uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent

Fond limit: 2.523.960,20 (dy milion e pesëqind e njëzet e tre mijë e nëntëqind e gjashtëdhjetë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
 - b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
 - c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
 - ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
 - d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
- (Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)*

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.27 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, çertificates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirembajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirembajtjen preventive për secilen lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirembajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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



Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent

Fond limit: 2.747.428,20 (dy milion e shtatëqind e dyzet e shtatë mijë e katërqind e njëzet e tetë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;

(Shënim: Ne rastet kur ofertuesi kërkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.28 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

Dokumentat standarde të tenderit

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.158.668,20 (tre milion e njëqind e pesëdhjetë e tetë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e tetë presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky

autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.29 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve të Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.045.626,00 (një milion e dyzet e pesë mijë e gjashtëqind e njëzet e gjashtë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.30 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja. **Public Health Sector**

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shënim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve të KardioKirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.346.668,40 (një milion e treqind e dyzet e gjashtë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e tetë presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;

(Shënim: Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular ofertë dhe të ofrojë uljen e çmimit të ofertes gjatë tenderimit)

b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.31 Kapaciteti teknik:

Dokumentat standarde të tenderit

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3 (tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen çilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë çmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me çmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shënim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e çmimit të ofertes gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikatën CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të

përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent

Fond limit: 694.928,90 (gjashtëqind e nëntëdhjetë e katër mijë e nëntëqind e njëzet e tetë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.32 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura

tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuara nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontratës individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formular ofertë dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.484.196,90 (një milion e katërqind e tetëdhjetë e katër mijë e njëqind e nëntëdhjetë e gjashtë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet perkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.33 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedurese se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent

Fond limit: 121.334,20 (njëqind e njëzet e një mijë e treqind e tridhjetë e katër presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:



3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.34 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

Public Health Sector

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.014.263,20 (një milion e katërbëdhjetë mijë e dyqind e gjashtëdhjetë e tre presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

Public Health Sector

3.35 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 të shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për keto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore të cilin do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i

autorizuar nga prodhuesi për mirembajtjen cilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirembajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këtë lot është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet të specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent

Fond limit: 7.353.967,10 (shtatë milion e treqind e pesëdhjetë e tre mijë e nëntëqind e gjashtëdhjetë e shtatë presje dhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertes, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.36 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve

te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien ne dispozicion te manualit te servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.402.195,00 (një milion e katërqind e dy mijë e njëqind e nëntëdhjetë e pesë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.37 Kapaciteti teknik:

- a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Dokumentat standarde të tenderit

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shenim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent

Fond limit: 798.895,80 (shtatëqind e nëntëdhjetë e tetë mijë e tetëqind e nëntëdhjetë e pesë pjesë të tetëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.38 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirëmbajtja.

Shënim: Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpesh tësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimet te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent

Fond limit: 6.512.289,00 (gjashtë milion e pesëqind e dymbëdhjetë mijë e dyqind e tetëdhjetë e nëntë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.39 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).
- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.
- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*
- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

Dokumentat standarde të tenderit

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.394.830,40 (një milion e treqind e nëntëdhjetë e katër mijë e tetëqind e tridhjetë presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky

autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.40 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Teleflës/ ose ekuivalent

Fond limit: 385.604,20 (treqind e tetëdhjetë e pesë mijë e gjashtëqind e katër presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.41 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja. **Public Health Sector**

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shënim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES/ ose ekuivalent

Fond limit: 604.750,50 (gjashtëqind e katër mijë e shtatëqind e pesëdhjetë presje pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;

(Shënim: Ne rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)

b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.42 Kapaciteti teknik:

Dokumentat standarde të tenderit

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen çilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë çmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me çmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e çmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikatën CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të

përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent

Fond limit: 843.329,50 (tetëqind e dyzet e tre mijë e treqind e njëzet e nëntë presje pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.43 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura

tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku te ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuara nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku te jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.277.060,70 (tre milion e dyqind e shtatëdhjetë e shtatë mijë e gjashtëdhjetë presje shtatëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet perkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.44 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedurese se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.090.447,90 (tre milion e nentëdhjetë mijë e katërqind e dyzet e shtatë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:



3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.45 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo me pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

Public Health Sector

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.686.665,90 (një milion e gjashtëqind e tetëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

Public Health Sector

3.46 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificate se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i

autorizuar nga prodhuesi për mirembajtjen cilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirembajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këtë lot është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.154.519,50 (një milion e njëqind e pesëdhjetë e katër mijë e pesëqind e nëntëmbëdhjetë pesëqind e pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertes, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.47 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve

te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton venien ne dispozicion te manualit te servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve qe do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) qe i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent

Fond limit: 560.873,40 (pesëqind e gjashtëdhjetë mijë e tetëqind e shtatëdhjetë e tre presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.48 Kapaciteti teknik:

- a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.
- ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Dokumentat standarde të tenderit

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirembajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rrikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shenim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.847.118,00 (tre milion e tetëqind e dyzet e shtatë mijë e njëqind e tetëmbëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveç rastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.49 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshhtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent

Fond limit: 511.492,40 (pesëqind e njëmbëdhjetë mijë e katërqind e nëntëdhjetë e dy presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.50 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).
- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.
- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*
- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

Dokumentat standarde të tenderit

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent

Fond limit: 537.947,00 (pesëqind e tridhjetë e shtatë mijë e nëntëqind e dyzet e shtatë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa 40% i vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet.

3.51 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizimit vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen çilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perllogarithet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent

Fond limit: 439.415,00 (katërqind e tridhjetë e nëntë mijë e katërqind e pesëmbëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.52 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja. **Public Health Sector**

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shënim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.149.802,20 (një milion e njëqind e dyzet e nëntë mijë e tetëqind e dy presje njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.53 Kapaciteti teknik:

- Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe

që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpejtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se përlogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të përlogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertes dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator të prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent

Fond limit: 3.234.393,40 (tre milion e dyqind e tridhjetë e katër mijë e treqind e nëntëdhjetë e tre presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet perkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.54 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

Dokumentat standarde të tenderit

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuara nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontratës individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen e cilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shenim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikatën CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e

mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEËPORT/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.298.120,00 (një milion e dyqind e nëntëdhjetë e tetë mijë e njëqind e njëzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet perkatese dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.55 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjate tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars

2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

Shenim: Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent

Fond limit: 4.291.294,00 (katër milion dyqind e nëntëdhjetë e një mijë e dyqind e nëntëdhjetë e katër) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.56 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo me pak se 3(tre) punonjës).

c) Te vertetoje që ka të pakten 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes,

certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit te tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent

*Fond limit: **989.466,90** (nëntëqind e tetëdhjetë e nëntë mijë e katërqind e gjashtëdhjetë e gjashtë presje nëntëdhjetë) **lekë pa TVSH***

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.57 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes

mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogarithet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent

Fond limit: 153.334,10 (njëqind e pesëdhjetë e tre mijë e treqind e tridhjetë e katër pika dhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.58 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit te lotit qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar

procedura e kontrollit, pjeset që do të nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

Shenim: Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit të tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këtë periudhë dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)

(Shenim 2. Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbarsht ai duhet ta specifikojë në formularin e ofertës dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertës gjatë tenderimit)

e) Autodeklarata nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga momenti i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë punë pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

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

Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent

Fond limit: 2.099.083,50 (dy milion e nëntëdhjetë e nëntë mijë e tetëdhjetë e tre pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e paguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar

nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jetë **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.59 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 të shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për keto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).
- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.
- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.
- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirëmbajtja.

Shënim: Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes

Dokumentat standarde të tenderit

parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshësinë e kontrolleve etj

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet përkatëse për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofrojë uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit të monitorimit të pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent

Fond limit: 5.356.654,00 (pesë milion e treqind e pesëdhjetë e gjashtë mijë e gjashtëqind e pesëdhjetë e katër) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (**2015, 2016, 2017**) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (**2015, 2016 dhe 2017**) ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.60 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qartë datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të behet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpesh të cilin e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

(Shenim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimet te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shenim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent

Fond limit: 260.665,90 (dyqind e gjashtëdhjetë mijë e gjashtëqind e gjashtëdhjetë e pesë presje nëntëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.61 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

Dokumentat standarde të tenderit

(Shënim 1: Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perlllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

(Shënim 2. Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë ne formular oferte dhe te ofroje uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesoreve.

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

Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent

Fond limit: 806.906,70 (tetëqind e gjashtë mijë e nëntëqind e gjashtë presje shtatëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.62 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

- c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizimit vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen çilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

- d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jete percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja.

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

- dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jete e detajuar me cmimet perkatese për çdo pajisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit për këto lote është bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perllogarithet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zevendesimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent

Fond limit: 1.181.919,40 (një milion e njëqind e tetëdhjetë e një mijë e nëntëqind e nëntëmbëdhjetë presje dyzet) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezultojnë se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatesë dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.63 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, çertifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për mirëmbajtjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi për vitin 2018. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet të paraqesë mirëmbajtjen preventive për secilin lloj pajisje sipas manualeve të percaktuara nga prodhuesi, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur është percaktuar të bëhet mirëmbajtja. **Public Health Sector**

***Shënim:** Paraqitja e mirëmbajtjes preventive nuk nënkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por vënien në dispozicion të shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualin e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta për lotin duhet të ketë cmimin e ofertuar për atë lot dhe të jetë e detajuar me cmimet perkatese për çdo pjesë sipas specifikimeve teknike.

***(Shënim 1:** Duke qenë se perlllogaritja e fondit limit për këto lote është bërë nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 ditë) dhe afatet ligjore të procedurës së prokurimit e tejkalojnë datën 16.05.2018, oferta do të perlllogaritet për këto periudha dhe vlera e mirëmbajtjes përpara nënshkrimit të kontratës do të rikalkulohet duke marrë parasysh vlerën ditore për pajisjet)*

***(Shënim 2.** Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet ta specifikojë në formular oferte dhe të ofrojë uljen e cmimit të ofertes gjatë tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve të këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve të pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

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

Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent

Fond limit: 438.150,00 (katërqind e tridhjetë e tetë mijë e njëqind e pesëdhjetë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete **sa 40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.64 Kapaciteti teknik:

- a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të lotit që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

Dokumentat standarde të tenderit

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per mirembajtjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi per vitin 2018. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi duhet te paraqese mirembajtjen preventive per secilen lloj pajisje sipas manualeve te percaktuara nga prodhuesi, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e kontrollit, pjeset qe do te nderrohen dhe shpejtesia, intervalet kohore kur eshte percaktuar te behet mirembajtja.

***Shenim:** Paraqitja e mirembajtjes preventive nuk nenkupton vënien në dispozicion të manualit të servisit por venien ne dispozicion te shërbimeve që do të kryhen sipas protokollit të mirëmbajtjes parandaluese (sipas prodhuesit) që i duhet kryer pajisjes dhe të cilën do ta kryejë ofertuesi në rastin e kontratës së plotë. Kjo zakonisht paraqitet/tregohet në manualet e prodhuesit nëpërmjet llojeve të kontrolleve që kryhen, pjesët e këmbimit që duhet të ndërrohen, shpeshtësinë e kontrolleve etj*

dh) Oferta per lotin duhet te kete cmimin e ofertuar per ate lot dhe te jete e detajuar me cmimet perkatese per cdo paisje sipas specifikimeve teknike.

***(Shenim 1:** Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lote eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, oferta do te perllogaritet per kete periudhe dhe vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)*

***(Shenim 2.** Ne rastet kur ofertuesi kerkon te marre pjeset e kembimit mbrapsht ai duhet ta specifikojte ne formular oferte dhe te ofrojte uljen e cmimit te ofertes gjate tenderimit)*

e) Autodeklarate nga ofertuesi që merr përsipër zëvendësimin e pjesëve te këmbimit dhe konsumit dhe se:

- Pjesët do të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
- Pjesët do të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët do të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci nga moment i vendosjes ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pajisja do të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve te pjesëve të këmbimit ose

aksesorëve.

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

Loti 63: Furnizim vendosje e kokës goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241

Fond limit: 2.870.000,00 (dy milion e tetëqind e shtatëdhjetë mijë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

Public Health Sector

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.3 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura

tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqëruar me listepagesat (formulet E-sig 025 për këto periudha ku te ketë jo më pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vertetuar nëpërmjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontratës individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për furnizim vendosjen çilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi. Autorizimi duhet të jetë origjinal i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi mund të paraqesë manualin e vendosjes për secilën pjesë sipas rekomandimeve të prodhuesit, të perkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë percaktuar procedura e vendosjes.

dh) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate që pjesët e ofetuara janë të reja, të papërdorura dhe kompatibël me aparatën e pajisjes mjekësore.

e) Ofertuesi duhet të paraqesë për çdo pjesë të ofertuar, certifikatën e konformitetit CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian, e fotokopjuar, e perkthyer dhe e noterizuar.

ë) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pjesët që oferton, në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për pjesët e ofertuar të jetë jo më pak se 1 (një) vit, sipas afatit të percaktuar në specifikimet teknike, për pjesët objekt prokurimi, ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

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

Loti 64: Furnizim Vendosi Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988

Fond limit: 850.000,00 (tetëqind e pesëdhjetë mijë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;

- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.
(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të balanceve të tre viteve të fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.4 Kapaciteti teknik:

- a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.
 - Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
 - Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjesve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për keto periudha ku të kete jo më pak se 3(tre) punonjes).
- c) Te vërtetoje që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vete të trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do të kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nepermjet diplomes, certifikates së trajnimit, CV-se, kontrates individuale të punes.
- ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për furnizim vendosjen cilesore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekesore objekt në kete procedure prokurimi. Autorizimi duhet të jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

- d) Ofertuesi mund të paraqesë manualin e vendosjes për secilën pjesë sipas rekomandimeve të prodhuesit, të perkthyer në fotokopjuar dhe noterizuar ku të jetë percaktuar procedura e vendosjes.
- dh) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate që pjesët e ofetuara janë të reja, të paperdorura dhe kompatibel me aparatoren e pajisjes mjekësore.
- e) Ofertuesi duhet të paraqesë për çdo pjesë të ofertuar, certifikatën e komformitetit CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian, e fotokopjuar, e perkthyer dhe e noterizuar.
- ë) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pjesët që oferton, në të cilën duhet të saktesojë se periudha e garancisë për pjesët e ofertuar të jetë jo më pak se 1 (një) vit, sipas afatit të percaktuar në specifikimet teknike, për pjesët objekt prokurimi, ku të perfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

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

Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970

Fond limit: 1.000.000,00 (një milion) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve të fundit (2015, 2016, 2017) të operatorit

ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjatë 3 (tre) viteve të fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre të jete sa **40% i vlerës së fondit limit** të lotit që prokurohet.

3.5 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates që prokurohet dhe që është realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit të tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat përkatëse të shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses të saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetëm faturat tatimore të shitjes, ku të shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve për numrin e punonjësve të siguruar për periudhën Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularët E-sig 025 për këto periudha ku të ketë jo më pak se 3(tre) punonjës).

c) Të vërtetojë që ka të paktën 1 Inxhinier në stafin e vetë të trajnuar për pajisjet mjekësore i cili do të kryej shërbimin e mirëmbajtjes dhe furnizim vendosjes, të vërtetuar nëpërmjet diplomës, çertifikatës së trajnimit, CV-se, kontratës individuale të punës.

ç) Autorizim për operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi për furnizim vendosjen cilësore, të sigurte dhe pjesë origjinale të pajisjes mjekësore objekt në këtë procedurë prokurimi. Autorizimi duhet të jetë original i përkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi mund të paraqesë manualin e vendosjes për secilën pjesë sipas rekomandimeve të prodhuesit, të përkthyer të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e vendosjes.

dh) Ofertuesi duhet të paraqesë autodeklarate që pjesët e ofetuara janë të reja, të papërdorura dhe kompatibel me aparaturnë e pajisjes mjekësore.

e) Ofertuesi duhet të paraqesë për çdo pjesë të ofertuar, certifikatën e konformitetit CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian, e fotokopjuar, e përkthyer dhe e noterizuar.

ë) Operatori ekonomik duhet të paraqesë deklaratën e garancisë për pjesët që oferton, në të cilën duhet të saktësojë se periudha e garancisë për pjesët e ofertuar të jetë jo më pak se 1 (një) vit, sipas afatit të përcaktuar në specifikimet teknike, për pjesët objekt prokurimi, ku të përfshihen të gjitha defektet e mundshme të tyre.

Të gjithë dokumentat duhet të jenë origjinale ose kopje të noterizuara të tyre. Rastet e

mos-dorëzimit të një dokumenti, ose të dokumentave të rreme e të pasakta, konsiderohen si kushte për skualifikim.

Loti 66: Furnizim Vendorsje Sonde Abdominale për Eko Prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445

Fond limit: 425.000,00 (katërqind e njëzet e pesë mijë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete **sa 40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.6 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, certificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per furnizim vendosjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi mund te paraqese manualin e vendosjes per secilen pjese sipas rekomandimeve te prodhuesit, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e vendosjes.

dh) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate qe pjeset e ofetuara jane te reja, te paperdorura dhe kompatibel me aparatoren e pajisjes mjekesore.

e) Ofertuesi duhet te paraqese per cdo pjese te ofertuar, certifikaten e komformitetit CE per aprovim te standarteve, direktivave ne tregun Europian, e fotokopjuar, e perkthyer dhe e noterizuar.

ë) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pjeset qe oferton, ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per pjeset e ofertuar te jete jo me pak se 1 (nje) vit, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike, per pjeset objekt prokurimi, ku te perfshihen te gjitha defektet e mundeshme te tyre.

Public Health Sector

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

Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953

Fond limit: 400.000,00 (katërqind mijë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojces 1;

b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4

c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;

ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;

d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.
- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit **(2015, 2016 dhe 2017)** ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.7 Kapaciteti teknik:

a) Shërbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vërtetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej shërbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per furnizim vendosjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi mund te paraqese manualin e vendosjes per secilen pjese sipas rekomandimeve te

prodhuesit, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e vendosjes.

dh) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate qe pjeset e ofetuara jane te reja, te paperdorura dhe kompatibel me aparatoren e pajisjes mjekesore.

e) Ofertuesi duhet te paraqese per cdo pjese te ofertuar, certifikaten e komformitetit CE per aprovim te standarteve, direktivave ne tregun European, e fotokopjuar, e perkthyer dhe e noterizuar.

ë) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pjeset qe oferton, ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per pjeset e ofertuar te jete jo me pak se 1 (nje) vit, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike, per pjeset objekt prokurimi, ku te perfshihen te gjitha defektet e mundeshme te tyre.

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

Loti 68: Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975

Fond limit: 297.000,00 (dyqind e nëntëdhjetë e shtatë mijë) lekë pa TVSH

2. KRITERET E VEÇANTA TË KUALIFIKIMIT

1. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

- a. Formulari i Ofertës, sipas Shtojcës 1;
- b. Listën e informacionit konfidencial sipas Shtojcës 4
- c. Deklaratë mbi përmbushjen e specifikimeve teknike, sipas Shtojcës 5;
- ç. Deklaratë mbi Konfliktin e Interesit, sipas Shtojcës 6;
- d. Vërtetim që konfirmon shlyerjen e të gjitha detyrimeve të maturuara të energjisë elektrike të kontratave të energjisë që ka operatori ekonomik që është i regjistruar në Shqipëri.

(Shënim: Mosshlyerja e detyrimeve të energjisë elektrike përbën shkak për skualifikimin e operatorit ekonomik, përveçrastit kur rezulton se detyrimet e papaguara të energjisë elektrike, të konfirmuara në vërtetimin e lëshuar nga furnizuesi, janë në proces ankimi në gjykatë)

3. Kandidati/ofertuesi duhet të dorëzojë:

3.1 Kapaciteti ligjor/profesional i operatorëve ekonomikë:

3.2 Kapaciteti ekonomik dhe financiar:

- a) Kopje të çertifikuara të bilanceve të tre viteve te fundit **(2015, 2016, 2017)** të operatorit ekonomik pjesmarrës, të paraqitura në autoritetet përkatëse dhe të konfirmuara nga ky autoritet.

- b) Vërtetim nga Dega e Tatimeve për xhiron vjetore të realizuar gjate 3 (tre) viteve te fundit (2015, 2016 dhe 2017) ku vlera mesatare e tyre te jete sa **40% i vleres se fondit limit** të lotit qe prokurohet.

3.8 Kapaciteti teknik:

a) Sherbime të ngjashme në një vlerë sa 30% e vlerës së fondit limit të kontrates qe prokurohet dhe qe eshte realizuar gjatë tre viteve të fundit nga data e zhvillimit te tenderit.

- Për kontratat e realizuara me institucione publike duhet të paraqesë kontrata/kontratat perkatese te shoqeruara me vërtetimin e realizimit me sukses te saj/te tyre dhe/ose fatura tatimore të shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.
- Për kontratat e realizuara me subjekte private duhet të paraqesë vetem faturat tatimore te shitjes, ku te shprehen qarte datat, shumat dhe shërbimet e realizuara.

b) Vertetim nga Drejtoria e Tatimeve per numrin e punonjesve te siguruar per periudhen Mars 2017 – Mars 2018 e shoqeruar me listepagesat (formularet E-sig 025 per keto periudha ku te kete jo me pak se 3(tre) punonjes).

c) Te vertetoje qe ka te pakten 1 Inxhinier në stafin e vete te trajnuar për pajisjet mjekesore i cili do te kryej sherbimin e mirembajtjes dhe furnizim vendosjes, te vertetuar nepermjet diplomes, çertificates se trajnimit, CV-se, kontrates individuale te punes.

ç) Autorizim per operatorin ekonomik ofertues nga firma prodhuese ose nga distributori i autorizuar nga prodhuesi per furnizim vendosjen cilesore, te sigurte dhe pjese origjinale te pajisjes mjekesore objekt ne kete procedure prokurimi. Autorizimi duhet te jete original i perkthyer dhe/ose fotokopje e noterizuar.

d) Ofertuesi mund te paraqese manualin e vendosjes per secilen pjese sipas rekomandimeve te prodhuesit, te perkthyer te fotokopjuara dhe noterizuara ku te jete percaktuar procedura e vendosjes.

dh) Ofertuesi duhet te paraqese autodeklarate qe pjeset e ofetuara jane te reja, te paperdorura dhe kompatibel me aparatoren e pajisjes mjekesore.

e) Ofertuesi duhet te paraqese per cdo pjese te ofertuar, certifikaten e komformitetit CE per aprovim te standarteve, direktivave ne tregun European, e fotokopjuar, e perkthyer dhe e noterizuar.

ë) Operatori ekonomik duhet te paraqese deklaraten e garancise per pjeset qe oferton, ne te cilen duhet te saktesoje se periudha e garancise per pjeset e ofertuar te jete jo me pak se 1 (nje) vit, sipas afatit te percaktuar ne specifikimet teknike, per pjeset objekt prokurimi, ku te perfshihen te gjitha defektet e mundeshme te tyre.

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

Shtojca 9

SPECIFIKIMET TEKNIKE

Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000 / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|--------------------------|----------|-----------|----------------|---------------------------------|--|
| 20801 | Analizator ACL | Analizator | IL INSTRUMENT LABORATORY | ACL 9000 | 4E+06 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në

probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive** për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe

tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------------|----------------|-----------|-----------|-------------|----------------|---------------------------------|--|
| 20607 | Analizat or Hemato logjik | Analizator | ABX | Micros 60 | 409CT 75559 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |
| 19905 | Analizat or Hemato logjik | Analizator | ABX | Micros 60 | 409CT 75614 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen

parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Public Health Sector

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------------|----------------|-----------------|------------|-----------|----------------|--------------------------------|-----------------------------|
| 19819 | Analizat or Imunologjik | Analizator | BECKMAN COULTER | 4700 Image | 2479 | 2005 | Spitali Patologjik (6 kateshi) | Shërbimi i Lab. Imunologjik |
| 19703 | Citometer Laser | CITOMETER | BECKMAN COULTER | XL-MCL | | | Spitali Patologjik (6kateshi) | Shërbimi i Lab. Imunologjik |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens) / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------|----------------|---------------|---------------|-----------|----------------|----------------------------|--------------------------------------|
| 20786 | Analizator Imunologjik | Analizator | DPC (SIEMENS) | IMMULITE 1000 | C0510 | | Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Labororit Klinik Biokimik |
| 20785 | Analizator Imunologjik | Analizator | DPC (SIEMENS) | IMMULITE 1000 | C0509 | | Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Labororit Klinik Biokimik |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia,*

intervalat kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalat e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbalin duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standardeve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**

Dokumentat standarde të tenderit

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Public Health Sector

Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve të Anestezise prodhuesi DRAGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|-----------|-------------|-----------|----------------|--------------------------------|---|
| 11796 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0309 | 2012 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 -Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 11729 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0308 | 2012 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 -Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19815 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0310 | 2012 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 -Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19948 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASCF-0027 | 2011 | 19 - Godina e Djegje Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegje Plastikës |
| 19947 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASCF-0026 | 2011 | 19 - Godina e Djegje Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegje Plastikës |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-------------------|------------------|--------|-------------|-----------|------|------------------------------|--|
| 19735 | APARAT ANESTE ZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | USCA-0161 | 2011 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Shërbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
|-------|-------------------|------------------|--------|-------------|-----------|------|------------------------------|--|

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24

orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Dokumentat standarde të tenderit

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve të anestezisë prodhuesi MEDEC / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|-----------|------------|-----------|----------------|---------------------------------|---|
| 19839 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | 2005 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19837 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | 2005 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19838 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12-05439 | 2005 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19840 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 18-05487 | 2005 | 1 - Spitali Francez | 1 - 3 - Shërbimi i Okulistikes |
| 19817 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |
| 30948 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12/28972 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |
| 11640 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12/27519 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Shërbimi i Kirurgjise Digjестive |
| 12267 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | Saturn EVO | 1E+08 | 1E+08 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |
| 21107 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | Saturn EVO | 1E+07 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 22 - 82 - Shërbimi I Urgjencës Kirurgjikale |
| 19721 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | SATURN EVO | 10/17163 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Shërbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 31289 | APARAT NARKOZE | Aparat Anestezie | MEDEC | SATURN EVO | 12-06572 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku*

të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**

Dokumentat standarde të tenderit

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Public Health Sector

Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve të Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|--------------|--------|-----------|----------------|------------------------------|--------------------------------|
| 11657 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+06 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 19273 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+07 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 11758 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+06 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve të Dializes prodhuesi FRESINIUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|---|----------------|-----------|-------------|-----------|------|---------------------------------------|---|
| 19258 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 82 | 2010 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19257 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 81 | 2010 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19256 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 80 | 2010 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19255 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 84 | 2010 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19254 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 83 | 2010 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19246 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 88 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31327 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 88 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31326 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 95 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19247 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 85 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31410 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 92 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31328 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 84 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31409 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 90 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19242 | Pajisje e Impiantit te ujit te dializes | Impiant Uji | Fresenius | Aqua B 1250 | | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19251 | Pajisje e Impiantit te ujit te dializes | Impiant Uji | Fresenius | Aqua B 500 | | 2010 | 10 - Spitali Pediatrik | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj*

pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë**

originale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| 19824 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 790546 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19858 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757058 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19827 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791299 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19829 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757867 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19857 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 759035 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19825 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 793885 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|----------------|----------------|--------|---------|--------|------|---------------------------------------|----------------------------------|
| 19862 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 756139 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19859 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757708 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19861 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757561 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19828 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757870 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19830 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791298 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31323 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757054 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19860 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791300 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19831 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 793884 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19832 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 711301 | 2005 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë

mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------------------------|----------------|--------------|-----------|-----------|----------------|--------------------------------|---|
| 19570 | Aparat ezhe elektroencefa logram | EEG | NIHON-KOHDEN | EEG-4419K | 769 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19550 | Elektromiogr af (EMG) | EMG | NIHON-KOHDEN | MEB-9102K | 24 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19551 | EMG | EMG | NIHON-KOHDEN | MEB-9102K | 23 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i

pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive** për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverballit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------|----------------|-----------|-----------|-------------|----------------|---------------------------------|--|
| 31235 | Aparat Grafie C-Arm | Grafi | GMM | MCA PRIME | 65-12-04-08 | | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20670 | Sistem Radiografi | Grafi | GMM | CS15SL | 1824RE V46 | 2009 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-------------------------|----------------|----------|--------|----------------|------|-----------------------|--|
| 19912 | APARAT RONGENI PORTATIV | APARAT RONGENI | Shimadzu | MUX-10 | 0462P81 610 | 2009 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
|-------|-------------------------|----------------|----------|--------|----------------|------|-----------------------|--|

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të

ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha

aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------|----------------|-----------|----------------|-----------|----------------|-----------------------|-----------------------------|
| 19235 | APARAT SKANIMI HEPATIK | FIBROSCAN | ECHOSENS | FIBROSCA N 502 | FO 1372 | 2012 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|------------------|--------|-----------|----------------|--------------------------------|--|
| 20931 | Respirator | Respirator | Acoma (Nakamura) | ICV-60 | 1059 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20995 | RESPIRATOR | RESPIRATOR | Acoma (Nakamura) | ICV-60 | 325 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

Public Health Sector

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e

mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo

kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------------|----------------------|----------------------------------|------------|-------------|----------------|------------------------------|---|
| 19431 | Aspirator Ultrasonik | Aspirator Ultrasonik | INTEGRA LifeSciences Corporation | Dissectron | FCL1000 103 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbalit duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimit dhe zëvendësimit e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-----------|-----------|----------------|------------------------------------|--|
| 19393 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514500 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19660 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | BSM-4101K | 514499 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 48 - Shërbimi i Pediatrise Infektive |
| 19383 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514496 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20924 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514504 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-----------|-----------|--------|----------|--------|------|---|--|
| 19983 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514500 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20918 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514489 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimaci on) |
| 20943 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514491 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimaci on) |
| 20923 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514498 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimaci on) |
| 20917 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514507 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimaci on) |
| 19558 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514497 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 31065 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 511490 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31061 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 5E+06 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31071 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 5E+06 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 11532 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514486 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11530 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514494 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19577 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514509 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19560 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514508 | 2001 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 31198 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514511 | 2001 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31197 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514501 | 2001 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31196 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514506 | 2001 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19637 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514468 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19332 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514484 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19333 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514495 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19636 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514493 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19674 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514510 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-----------|-----------|--------|----------|--------|------|---|---|
| 19792 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514487 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |
| 19388 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514492 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |
| 19348 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514505 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë

- drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
 - Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
 - Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
 - Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
 - Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
 - **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
 - Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
 - Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
 - Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|-----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---------------------------------|-----------------------------|
| 19822 | Autoanalizat or Kimik | Autoanalizat or | OLYMPUS | Au640 | | 2005 | Spitali I Urgjencë Pranimi | Laboratorit Klinik Biokimik |
| 19821 | Autoanalizat or Kimik | Autoanalizat or | OLYMPUS | Au640 | | 2005 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | Laboratorit Klinik Biokimik |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të çertifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë

shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|-----------|----------|-----------|----------------|---|---|
| 21488 | C-Arm | C-Arm | Philips | BV Libra | 119 | 2004 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Shërbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 11635 | C-ARM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 118 | 2004 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Shërbimi i Kirurgjise Digjестive |
| 11676 | C-ARM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 121 | 2004 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |
| 19942 | C-Arm portativ SISTEM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 120 | 2004 | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Public Health Sector

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia,*

intervallet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervallet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverballit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**

Dokumentat standarde të tenderit

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Public Health Sector

Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|-----------|------------------------|-----------|----------------|---------------------|------------------------|
| 19864 | CO2 Diode Laser | Laser | Lumenis | SA-1021190 AcuPulse 30 | 106 | 2012 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e

mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.**
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve të prodhuesi GE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-------------------|-----------|----------------|---------------------------------|--|
| 21037 | Ekokardiograf | EKO | GE | VIVID S5 | 1428VS5 | 2010 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekësia Interne HTA |
| 20979 | INKUBATOR | Inkubator | GE | GIRAFFE INCUBATOR | HDHR52731 | - | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|------------------|------------------|----|--------------|------------|--|------------------------|--|
| 19262 | Aparat Anestezie | Aparat Anestezie | GE | AESPIRE VIEW | APHR00 580 | | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
|-------|------------------|------------------|----|--------------|------------|--|------------------------|--|

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të

ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha

aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|--------------|-----------------------------------|-----------|----------------|------------------------------------|--|
| 21981 | Defibrilator | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLINE TEC7721K | 80548 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |
| 20958 | DEFIBRILATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE TEL-7521K | 2930 | 2001 | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme(Reanimacion) |
| 31057 | DEFIBRILATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | TEC-SS21K | 87092 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 19723 | DEFIBRILATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | TEC-7721K | 80551 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Sherbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 31292 | DEFIBRILATORI | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE ACTIBIPHASIC TEC 5521K | 11467 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 11513 | DEFIBRILATORI | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE TEC-7721K | 80547 | | 19 - Godina e Djegje Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegje Plastikes |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të

mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit

Dokumentat standarde të tenderit

të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------------|------------|----------------|--------------------------------------|--------------------------------------|
| 19747 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEART START XL | US00448591 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |
| 20096 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEARTSTART MRX | US00559537 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |
| 21471 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEARTSTART MRX | US00559332 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet

inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbalit duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport

servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|------------------|-------------|----------------|---------------------------------------|---|
| 19940 | ECHO | EKO | PHILIPS | HD7 | CI 54110197 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 14 - Shërbimi i Gastrohepatologjise |
| 19846 | ECHO | EKO | PHILIPS | HDI 5000 SONO CT | | 2002 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|---------------|-----|---------|------------------|---------------|------|---------------------------------------|---|
| 19843 | ECHO | EKO | PHILIPS | HDI 5000 SONO CT | 02BHW | 2002 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 12 - Kardiologji I |
| 31044 | ECHO | EKO | PHILIPS | IMAGE POINT HX | US 50203151 | 2001 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |
| 19844 | ECHO | EKO | PHILIPS | SONOS 4000 | A46001149 | 2004 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | Sherbimi i Imazherise , Semundjet e brendshme |
| 20215 | ECHO DOPPLER | EKO | PHILIPS | HD7 | S C 150080050 | | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - 58 - Shërbimi I Neurologjisë |
| 30988 | ECHO KARDIAKE | EKO | PHILIPS | EnVisor C HD | | 2004 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 21739 | EKO | EKO | PHILIPS | HDI 4000 | A460001146 | 2004 | 9 - Spitali Petrit Selenica | 9 - 32 - Shërbimi i Imazherisë |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|---------------|-----------|----------------|--------------------------|---|
| 20768 | ECHO | EKO | ESAOTE | MEGAS GP 7251 | 1089 | | 24 - Qendra e Konsultave | Kabineti i citologjise |
| 30930 | ECHO KARDIAKE | EKO | ESAOTE | 7340 | 4314 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (salle, Reanimacion) |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

Public Health Sector

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e

mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo

Dokumentat standarde të tenderit

kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatë ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------------------------|----------------|-----------|----------------------|-----------|----------------|--------------------------------------|--|
| 21879 | EKO ZEMRE KARDIAKE | EKO | SIEMENS | ACUSON SC 2000 | 400935 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Shërbimi i Kardiokirurgjise II |
| 20228 | ECHO E PERGJITHS HME (3+1 SONDE) | EKO | SIEMENS | 10348631 ACUSON X300 | 317447 | 2010 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 64 - Reparti I Konsultave Neurokirurgjike |
| 31051 | Eko Kardiake | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 PE | 348958 | 2014 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |
| 21784 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 | 342739 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 12 - Kardiologji I |
| 21757 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X 300 | 342760 | | 24 - Qendra e Konsultave | 24 - 1 - Qendra e Konsultave |
| 31957 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 | 1E+07 | 2015 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet,

mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Public Health Sector

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON / ose ekuivalent

Dokumentat standarde të tenderit

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------|----------------|-----------------|-----------------------------|-------------------|----------------|---------------------------------------|--|
| 20915 | ECHO DOPPLER PORTATIVE | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE R3 SAR3-EXP-1P-00 | SOH9M 3HCA00 00IT | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19418 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 | B025083 0000455 6 | 2010 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 19946 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 | B025083 0000455 5 | 2011 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 19297 | Eko | EKO | SAMSUNG MEDISON | Sonoace X8 | B025083 0000455 4 | - | 24 - Qendra e Konsultave | Qendra e Konsultave |
| 19209 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 SAXC3H/W R | SOMLM 3HCA00 00IT | | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |
| 19932 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8SAX8EX -EXP-CW-20 | SOMLM 3HCA00 002B | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |
| 21885 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE 9900 | A 6950330 0000452 | 2006 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Shërbimi i Nefrologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë

mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo ripari apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-------------------|-----------|----------------|--------------------------------|---------------------------------|
| 21651 | Tomografi | Tomografi | Toshiba | TS-TA-5A | D1562529 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 21660 | Eko Doppler | EKO | Toshiba | Power vision 6000 | A1562817 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj*

pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë**

originale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve të Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---------------------|--------------------------------------|
| 31278 | Ekstrakorporal | Ekstrakorporal | MAQUET | HL 20 | 9E+07 | 2014 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e

mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.**
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te KardioKirurgjise prodhuesi TERUMO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---------------------|--------------------------------------|
| 31278 | Ekstrakorporal | Ekstrakorporal | MAQUET | HL 20 | 9E+07 | 2014 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më

vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-----------|-----------|----------------|---------------------------------|--|
| 20877 | Elektroforeze | Analizator | SEBIA | HYDRASY S | C0510 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |
| 20821 | Lexues | Analizator | SEBIA | Hyrays 2 | 846 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---|---|
| 21465 | Endoskop | Neuroendoskop | AESCLAP | PV 890 | 1216 | | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.**
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të

mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit

të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|-----------------------|--|
| 19420 | ENDOSKOP PORTATIV | Endoskop | PENTAX | FI-168S | G110843 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i

pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive** për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverballit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------|-----------------|----------------|------------------------|-----------------------------------|
| 20149 | FAKO | Fako | ALCON | INFINITI | 1202711 301X | | 1 - Spitali Francez | 1 - 3 - Shërbimi i Okulistikes |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës

pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori

duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.

- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ / ose

ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------------------|--------------------|------------|----------------------------|------------|----------------|--------------------------------|---|
| 19435 | Endoskopi | Endoskop | CARL STORZ | Calcutrip (AUTOCO N-11400) | KB01345 | - | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |
| 19239 | KOLONA ENDOSKOPI SE | Kolona Endoskopise | CARL STORZ | Calcutript | 27080 | 2006 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |
| 19576 | Fibro-Bronkoskop me burim drite | Fibro-Bronkopskopi | CARL STORZ | 20045020 | WX2882 | 2012 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19234 | VIDEO KOLONOSKOP | Endoskop | CARL STORZ | XENON 20132620 | UX1843 | 2012 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |
| 19265 | Set Endoskopie (Burim Drite) | Endoskopi | CARL STORZ | XENON 100/20136220 | NX1722 | | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31218 | Set Laparoskopie (Burim Drite) | Laparoskopie | CARL STORZ | XENON NOVA 300/20134020 | PX 0679630 | | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo defekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë

mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo ripari apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------------------|---------------------|-----------|---------|-----------|----------------|------------------------------|---|
| 30900 | Fibroskopi | Fibroskopi | OLYMPUS | CV-100 | 11515 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Sherbimi i Kirurgjise Digjestive |
| 11953 | Sistem Laparoskopie (Burim Drite) | Sistem Laparoskopie | OLYMPUS | CLV-180 | 7E+06 | | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Sherbimi i Kirurgjise Digjestive |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj*

pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë**

originale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|-----------------|-----------|-------------|-----------|----------------|------------------------------|---|
| 21489 | Grafi Portative | Grafi | Philips | Practix 300 | 254 | 2004 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Sherbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 19763 | Grafi Portative | Grafi Portative | Philips | Practix 160 | | 2004 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e

mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------------|-----------|----------------|-----------------------|----------------------|
| 19958 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 12 - Spitali Infektiv | Kabineti Grafi-Skopi |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-------------|-------------|---------|--------------|--|------|---------------------------------------|---------------------------------------|
| 20219 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - 58 - Shërbimi I Neurologjisë |
| 20836 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |
| 31434 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 9 - Shërbimi i Kardiokirurgjise I |
| 21722 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 9 - Spitali Petrit Selenica | 9 - 32 - Shërbimi i Imzherisë |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në

mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.

- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit. Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-------------|--------|--------------|----------------|---------------------|---------------------|
| 19250 | Hidroklave | Hidroklave | Hydrocllave | H-15 | HSC-09121512 | - | 1 - Spitali Francez | 1 - Spitali Francez |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROW Teleflex / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------------|--------------------------------|----------------|------------|-----------|----------------|---------------------|--------------------------------------|
| 19796 | IABP (INTRAOR TIK BALLON POMP) | IABP (INTRAOR TIK BALLON POMP) | ARROW Teleflex | AUTOCAT II | 60946V | 2011 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku*

të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**

Dokumentat standarde të tenderit

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Public Health Sector

Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------|----------------|---------------------|---------------------|-----------|----------------|--------------------------------|--|
| 20926 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106014 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike (Reanimacion) |
| 20928 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106013 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike (Reanimacion) |
| 20925 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106018 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20927 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106015 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|--------------------------|-----------|---------------------|---------------------|--------|---|-----------------------------------|--|
| 20987 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106012 | - | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 19390 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORD 2000 KU-400 | 106016 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Peditrike |
| 20948 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106017 | - | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike(Reanimacion) |
| 31060 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106005 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Peditrike |
| 31075 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106008 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Peditrike |
| 31073 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106011 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Peditrike |
| 31064 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106009 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Peditrike |
| 19541 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106003 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Peditrise se Pergjithshme |
| 30905 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 1E+06 | - | 10 - Spitali Peditrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 19676 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106002 | | 11 - Godina e Peditrise se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Peditrise Infektive |
| 19399 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE S | COMFORT 2000 KU-400 | 106001 | | 11 - Godina e Peditrise se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Peditrise Infektive |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoreve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.

Dokumentat standarde të tenderit

- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Public Health Sector

Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|--------------|--------|-----------|----------------|-------------------------------|--|
| 20936 | Inkubator A | Inkubator | Nakamura | H-1000 | 1522 | - | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike (REANIMACIONI) |
| 20952 | Inkubator A | Inkubator | Nakamura | H-1000 | 1523 | - | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike (REANIMACIONI) |
| 20946 | Inkubator B | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-88 | 1E+06 | 2001 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike (REANIMACIONI) |
| 19394 | Inkubator Kirurgjikal | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-850 | 10605 | 2001 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike (REANIMACIONI) |
| 20963 | Inkubator Kirurgjikal | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-88 | 1E+06 | 2001 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike (REANIMACIONI) |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo ripari apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatat ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|---------------|-----------------|-----------|----------------|------------------------------|--------------------------------|
| 19241 | Lithotripter | Lithotripter | STROZ MEDICAL | Modulith SLX-F2 | OR.547 | 2009 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e

mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.

- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.
 Pjesët të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.
 Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
 Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
 Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|------------|--------|-----------|----------------|-------------------------|-------------------------------|
| 19853 | Mamograf | Mamograf | IMS GIOTTO | 6902 | 44397 | 2010 | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---------------------|------------------|
| 19900 | Mikroskop | Mikroskop | Zeiss | S7 | 1087-851 | 2005 | 1 - Spitali Francez | Salla operacioni |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe

përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.

- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë

Dokumentat standarde të tenderit

uljen e çmimit të ofertës.

- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------|------------------|--------------|-----------|-----------|----------------|--------------------------------|---|
| 19571 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 87 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19534 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 42 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19580 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 86 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19775 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1629 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19753 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1628 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19775 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1726 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 18773 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|------------------|------------------|--------------|-----------|--------|---|-----------------------------------|--|
| 19798 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-5105K | 382 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 20988 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 19 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20984 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 93 | - | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20999 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 88 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20967 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 23 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Peditrise se Pergjithshme |
| 19622 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 0050AA | | 11 - Godina e Peditrise se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Peditrise se Pergjithshme |
| 19745 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-3763K | 00675 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19766 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-3763K | 00890 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal

të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|----------------|-----------|-------------------|-----------|----------------|------------------------------|--|
| 19809 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19411 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi Neurokirurgjise(Reanimacion) |
| 19364 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19936 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19935 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19808 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin

dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka,

kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të çertifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|-----------------|-----------|--------------------|------------|----------------|------------------------------|---|
| 11933 | Neuronavigat or | Neuronavigat or | MEDTRONIC | STEALTH STATION S7 | N008611 29 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës

pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori

duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.

- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED / ose ekuivalent

Dokumentat standarde të tenderit

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|-----------|-------------|----------------|----------------|------------------------------|--|
| 21690 | NJESI QENDRORE EMG+PE | EMG | MIKROMED | MATRIX 1009 | MX3-0016/02-08 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 64 - Reparti I Konsultave Neurokirurgjike |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë

- drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
 - Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
 - Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
 - Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
 - Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
 - **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
 - Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
 - Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
 - Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--|----------------|-----------|--------------------|-----------------|----------------|-----------------------|------------------------------------|
| 21530 | PAJISJE PER MATJEN E RRUGEVE RESPIRATORE | BODY BOX | JAEGER | MASTER SCREEN BODY | 705425-08V00011 | 2010 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 54 - Shërbimi I Alergologjisë |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit

Dokumentat standarde të tenderit

për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|------------------|--------|-----------|----------------|------------------------------------|---|
| 19542 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19557 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19543 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 20920 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20921 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20919 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20937 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31077 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31076 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31078 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 19639 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrise se Pergjithshme |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-----------------|-------|------------------|--------|-------|--|-----------------------------------|---|
| 19791 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19367 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19323 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 11533 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11536 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19538 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11534 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11538 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11556 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19641 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19343 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19645 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19423 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19331 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku*

të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.

- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**

Dokumentat standarde të tenderit

- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatë ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------------|----------------|-----------|-------------------------|-----------|----------------|---|---|
| 21449 | Radioskopi Portative (C-Arm) | C-Arm | SIEMENS | ARCADIS ORBIC, 10143407 | 22354 | 2011 | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin

dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka,

kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatë ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------|-----------|----------------|------------------------------|---|
| 19349 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL-0350 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |
| 19270 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL-0353 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|--------|----------|---------------------|------|---------------------------------|--|
| 19272 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ABSL-0351 | 2010 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 21682 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL - 0352 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19777 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0076 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19760 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0085 | 2011 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 21157 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0072 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |
| 21158 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0078 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |
| 21371 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0077 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |
| 21189 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0074 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |
| 19794 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 19788 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07ARRD-0035 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 30991 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 19949 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCE-0131 | | 19 - Godina e Djeje Plastikës | 19 - 77 - Shërbimi I Djeje Plastikës |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe

përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.

- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë

Dokumentat standarde të tenderit

uljen e çmimit të ofertës.

- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të çertifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatë ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|------------------|----------------|----------------------------------|---|
| 20986 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | eE360e | N113601 17607 | - | 10 - Godina e Pediatrie se Re | Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20965 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | eE360e | M11360 117608 | - | Godina e Pediatrie se Re | 1Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19762 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | e360 | 6E+09 | | 4 - Kardiokirurgjia | Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 19774 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | e360 | 6E+09 | | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |

Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet,

mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Public Health Sector

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|-------------------|-----------------------------|------------|--|---------------------------------|--|
| 19203 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT041 25 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19509 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT041 51 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19986 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 02 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19929 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 02 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19204 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 15 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19299 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT004 218 | | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19211 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02053 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19215 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02052 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19212 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 01916 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19214 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02016 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21193 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02034 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19218 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02040 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21173 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT019 70 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19217 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02029 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në

probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive** për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe

tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------------|-----------|----------------|------------------------------|---|
| 11705 | Sharre | Sharre | AESCULAP | Microspeed Uni | 4245 | | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoretë të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për

garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|---------------------|---|
| 31059 | SHARRE OSHILANTE | SHARRE | DE SOUTER | DBR-700 | 14/00519 | 2014 | 4 - Kardiokirurgjia | Shërbimi i Kardiokirurgjise(Salle Operacioni) |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më

vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.

- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparaturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------|--------------------|--------------|--------|------------|----------------|-----------------------------------|---|
| 19621 | Shiringe elektrike | Shiringa Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | 0D13C0 123 | | 11 - Godina e Peditrise se vjeter | 11 - 46 - Shërbimi i Peditrise se Pergjithshme |
| 20993 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20980 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20989 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+07 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11531 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11560 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11559 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20992 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20971 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 19338 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Peditrike |
| 31444 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 31412 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19386 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 11 - 48 - Shërbimi i Peditrise Infektive |
| 19387 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 11 - 48 - Shërbimi i Peditrise Infektive |
| 31176 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 11 - 48 - Shërbimi i Peditrise Infektive |
| 19665 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 10 - Godina e Peditrise se Vjeter | 11 - 48 - Shërbimi i Peditrise Infektive |
| 21920 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD1080 011 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Peditrike |
| 21639 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10B0 036 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Peditrike |
| 19545 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10A0 113 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Peditrike |
| 21638 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10B0 005 | | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Peditrike |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo ripari apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatat ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit të monitorimit të pacientit prodhuesi Philips / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--|----------------|-----------|-------------------------------|-----------|----------------|---------------------|----------------------------|
| | Sistem Monitorim pacienti (Server + 19 Monitor pacienti) | Sistem | Philips | UT4800 (Monitor pacienti G60) | | 2012 | 4 - Kardiokirurgjia | Reanimacioni Kardiologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë çertifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-------------|-----------|----------------|--------------------------------|---|
| 31067 | SPIROMETE R | SPIROMETE R | CHEST | CHEST GRAPH | 1E+06 | | 10 - Godina e Pediatrise se Re | Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuar nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë

mirëmbajtjen.

- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo ripari apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparaturë ose të gjitha aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|------------|-----------|-----------|----------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| 21800 | TREADMILL | TREADMILL | CARDIOLINE | CC XR 600 | 6E+06 | | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |
| 31507 | TREADMILL | TREADMILL | CARDIOLINE | XR600M | 631200 | | 24 - Qendra e Konsultave | 24 - 1 - Qendra e Konsultave |
| 21958 | TreadMill | TreadMill | CARDIOLINE | CXR 600 | KEY037 58 | | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i

pajisjeve.

- **Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive** për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverballi duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverballit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një proçesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.

- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparatat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Public Health Sector

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparatë ose të gjitha aparatat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|---------------------------------------|--------------------------------|
| 21916 | Unit Endoskopie | Endoskop | FUJINON | NDS | 1E+07 | - | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | Shërbimi i Gastrohepatologjise |

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korrigjimin e problemeve të identifikuara para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- ***Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.***
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korrigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korrigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesoret e cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të ndryshme apo difekte të pajisjes.
- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të proçesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet,

mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.

- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Public Health Sector

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjëndje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha aparataturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | |
|-------|-----------|-----|-------------------|-------------|--|--|---------------------------|----------------------------------|
| 20192 | VIDEO EEG | EEG | VIASYS HEALTHCARE | NIKOLET ONE | | | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - Spitali Neurologjise Pavion |
|-------|-----------|-----|-------------------|-------------|--|--|---------------------------|----------------------------------|

Mirëmbajtja e plotëe pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Mirëmbajtjen parandaluese/preventive të pajisjeve mjekësore

- Mirëmbajtja parandaluese apo preventive sipas udhëzimeve të prodhuesit nënkupton: Për pajisjet objekti i kontratës Operatori duhet të kryejë kontrollin e plotë dhe shërbimin e mirëmbajtjes siç e parashikon prodhuesi të çdo pajisje dhe përbërësit e saj nëpërmjet inxhinierëve të trajnuar duke ofruar inspektimin sistematik, testimin, matjet, rregullimin dhe zëvendësimin e pjesëve të dëmtuara apo të konsumuara për përcaktimin dhe korigjimin e problemeve të identifikuar para se ato të ndodhin apo të zhvillohen në probleme të mëdha në mënyrë që të parandalohen dështimet dhe mosfunksionimi i pajisjeve.
- *Ofertuesi duhet të paraqesë gjatë tenderimit mirëmbajtjen preventive për secilën lloj pajisje sipas manualeve të përcaktuara nga prodhuesi, të fotokopjuara dhe noterizuara ku të jetë përcaktuar procedura e kontrollit, pjesët që do të ndërrohen dhe shpejtësia, intervalet kohore kur është përcaktuar të bëhet mirëmbajtja.*
- Operatori duhet të planifikojë mirëmbajtjen preventive së bashku me stafin e NJIK dhe përdoruesin. Mirëmbajtja preventive të kryhet në intervalet e përcaktuara nga prodhuesi.
- Në përfundim të çdo mirëmbajtje preventive të kryer, shoqëria e kontraktuar duhet të mbajë raport servisi për mirëmbajtjen preventive dhe kontrollin e secilës nga pikat e mësipërme. Proçesverbali duhet të jetë i firmosur nga përfaqësuesi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe Inxhinieri/Tekniku i shoqërisë i cili do të kryejë mirëmbajtjen.
- Operatori i kontraktuar duhet të paraqitet çdo muaj për të verifikuar funksionimin normal të pajisjes.

Mirëmbajtja korigjuese e Pajisjeve mjekësore

- Në mirëmbajtjen korigjuese shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë shërbimin e mirëmbajtjes, riparimin dhe zëvendësimin e çdo difekti të mundshëm gjatë periudhës së kontratës për pajisjen dhe të gjithë aksesorëve të cilat janë të lidhura me pajisjen në mënyrë që pajisja të jetë në shërbim të stafit mjekësor (printer, fisha, sondë, mansheta, pulsoksimetra, elektroda, ups, ngrohësa gjaku, svilupatrice (larës filmash)) dhe ndikojnë drejtpërdrejt në funksionimin e pajisjes brenda standarteve të përcaktuara nga prodhuesi.
- Shoqëria e kontraktuar duhet të paraqitet për të kontrolluar, verifikuar difektin brenda 24 orëve nga marrja e njoftimeve nga NJIK për mosfunksionimin normal, probleme të

ndryshme apo difekte të pajisjes.

- Në rastin kur nuk nevojiten pjesë këmbimi korrigjimi i difektit duhet të realizohet jo më vonë 24 orë ose maksimumi 48 orë pas marrjes së njoftimit.
- Në rast se konstatohet se për korrigjimin e një difekti nevojiten pjesë këmbimi, operatori duhet të furnizojë dhe të vendosë pjesët e këmbimit, të riparojë difektin dhe të vendosë pajisjen në gjendje normale pune brenda 7 ditëve kalendarike nga data e hartimit të procesverbalit për nevojën e pjesëve të këmbimit.
- Pas riparimeve, ndërhyrjeve të kryera shoqëria e kontraktuar duhet të kryejë kalibrimet, mirëmbajtjen dhe verifikimin e parametrave sikurse e rekomandon prodhuesi, për garantimin e funksionimit normal të pajisjes.
- Pas çdo riparimi apo zëvendësimi të pjesëve duhet të mbahet një procesverbal apo raport servisi që përshkruan detajimin e difektit/problemit, pjesët e vendosura në qoftë se ka, kalibrimet dhe provën e funksionit. Raporti i servisit duhet të firmoset nga personi përdorues i pajisjes, dhe shefi i Shërbimit ku ndodhet pajisja, përfaqësuesi i NJIK dhe tekniku apo inxhinieri i shoqërisë së kontraktuar për mirëmbajtjen.
- **Shoqëria e kontraktuar duhet të jetë e autorizuar nga prodhuesi dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për të siguruar mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale. Të ketë staf të trajnuar për pajisjet mjekësore.**
- Çmimet e ofertuara duhet të jenë për çdo lot dhe për çdo pajisje.
- Në rastet kur ofertuesi kërkon të marrë pjesët e këmbimit mbrapsht ai duhet të ofertojë uljen e çmimit të ofertës.
- Shoqëria e kontraktuar do mundësojë vetëm një herë dhe vetëm për një pajisje të grupit të pajisjeve që përmban loti lëvizjen, spostimin, çmontimin dhe rimontimin nëse kjo kërkohet nga Autoriteti Kontraktor

Për furnizim vendosje të pjesëve të këmbimit për aparataturat mjekësore komisioni përcaktoi specifikimet si më poshtë:

Specifikime të përgjithshme

Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.

Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar për pajisje mjekësore, i cili do të kryejë shërbimet e furnizim vendosje.

Specifikime të Veçanta

Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me pajisjen.

Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun Europian.

Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.

Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.

Pajisja të jetë në gjendje të plotë pune pas instalimeve pjesëve të këmbimit ose aksesorëve.

Autoriteti kontraktor ka të drejtën ta heqi nga regjimi i mirëmbajtjes këtë aparataturë ose të gjitha

aparaturat dhe kjo gjë do pranohet nga operatori ekonomik pa kushte.

Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Storz Medical / ose ekuivalent Nr. Inventari 19241

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Shërbimi |
|--------------|--|---------------|--------------|-----------|----------------|--------------------------------|
| 19241 | Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Storz Medical Nr. Inventari 19241 | STORZ MEDICAL | Modulith SLX | OR.547 | 2009 | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**
- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën.
- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standardeve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjendje të plotë pune.

Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips / ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Shërbimi |
|--------------|--|-----------|-------------|-----------|----------------|--------------------------------------|
| 30988 | Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | Philips | EnVisor CHD | | | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**

Dokumentat standarde të tenderit

- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën.
- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjëndje të plotë pune.

Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Shërbimi |
|--------------|---|-----------|----------|-----------|----------------|-------------------------------|
| 21970 | Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | GE | VIVID E9 | | | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**
- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën.
- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjëndje të plotë pune.

Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuesi ESAOTE / ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445

Dokumentat standarde të tenderit

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Shërbimi |
|--------------|--|-----------|------------------|-----------|----------------|--------------------------------|
| 19445 | Furnizim Vendorsje Sonde Abdominale për Eko Prodhuesi ESAOTE, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | ESAOTE | MYLAB 50 XVISION | | | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**
- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën.
- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjëndje të plotë pune.

Loti 67:Furnizim Vendorsje të motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE / ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|---|-----------|---------|-----------|----------------|------------|---|
| 20953 | Furnizim Vendorsje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | GE | GIRAFFE | | | 1 | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Përgjithshme (Reanimacioni) |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**
- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën.

Dokumentat standarde të tenderit

- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjëndje të plotë pune.

Loti 68:Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips / ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Shërbimi |
|--------------|--|-----------|--------|-----------|----------------|-------------------------------------|
| 21975 | Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips, modeli MRX me nr. inventari 21975 | Philips | MRX | | | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |

Specifikimet

- **Specifikime të përgjithshme**
- Operatori ekonomik duhet të zotërojë autorizimin e prodhuesit dhe ose distributor i prodhuesit për vitin 2018 për mirëmbajtje cilësore dhe të sigurt si dhe pjesë origjinale.
- **Të ketë të paktën një inxhinier të certifikuar nga firma prodhuese, i cili do të kryejë shërbimet e instalimit.**
- **Specifikime të Veçanta**
- Pjesët të jenë të reja të papërdorura dhe kompatibël me aparaturën. _____
- Pjesët të kenë certifikata CE për aprovim të standarteve, direktivave në tregun European.
- Pjesët mund të shoqërohen me manualin e vendosjes sipas rekomandimeve të prodhuesit.
- Pjesët duhet të kenë jo më pak se 1 (një) vit garanci ku të përfshihen të gjitha difektet e mundshme të tyre.
- Pas instalimit pajisja të lihet në gjëndje të plotë pune.

Shtojca 10

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në marrëveshjen kuadër]

**PLANIFIKIMI I
KONTRATAVE NË MARRËVESHJEN KUADËR**

Shërbim:
Numri total i kontratave sipas Marrëveshjes Kuadër

| Kontrata Nr. | Titulli i Kontratës | Përshkrim i shkurtër i kontratës |
|-------------------------|----------------------------|---|
| 01 | | |
| 02 | | |
| 03 | | |
| ... | | |

Shtojca 11

SHËRBIMET DHE GRAFIKU I EKZEKUTIMIT

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|--------------------------|----------|-----------|----------------|------------|---------------------------------|--|
| 20801 | Analizator ACL | Analizator | IL INSTRUMENT LABORATORY | ACL 9000 | 4E+06 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000 / ose ekuivalent

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------|----------------|-----------|-----------|-------------|----------------|------------|---------------------------------|--|
| 20607 | Analizat or Hematologjik | Analizator | ABX | Micros 60 | 409CT 75559 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|--------------------------|------------|-----|-----------|-------------|--|---|---------------------------------|--|
| 19905 | Analizat or Hematologjik | Analizator | ABX | Micros 60 | 409CT 75614 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |
|-------|--------------------------|------------|-----|-----------|-------------|--|---|---------------------------------|--|

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------------|----------------|-----------------|------------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|-----------------------------|
| 19819 | Analizat or Imunologjik | Analizator | BECKMAN COULTER | 4700 Image | 2479 | 2005 | 1 | Spitali Patologjik (6kateshi) | Shërbimi i Lab. Imunologjik |
| 19703 | Citomet er Laser | CITOMET ER | BECKMAN COULTER | XL-MCL | | | 1 | Spitali Patologjik (6kateshi) | Shërbimi i Lab. Imunologjik |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Public Health Sector

Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens) / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------------|----------------|---------------|---------------|-----------|----------------|------------|----------------------------|--|
| 20786 | Analizat or Imunologjik | Analizator | DPC (SIEMENS) | IMMULITE 1000 | C0510 | | 1 | Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |
| 20785 | Analizat or Imunologjik | Analizator | DPC (SIEMENS) | IMMULITE 1000 | C0509 | | 1 | Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Laboratorit Klinik Biokimik |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve të Anestezisë prodhuesi DRAGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|-----------|-------------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|--|
| 11796 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0309 | 2012 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 11729 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0308 | 2012 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19815 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASBL-0310 | 2012 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19948 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASCF-0027 | 2011 | 1 | 19 - Godina e Djegje Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegje Plastikës |
| 19947 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | ASCF-0026 | 2011 | 1 | 19 - Godina e Djegje Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegje Plastikës |
| 19735 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | DRAGER | FABIUS PLUS | USCA-0161 | 2011 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Shërbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri në 31.12.2018

(Duke qene se perllorartija e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve të anestezisë prodhuesi MEDEC / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|-----------|---------|-----------|----------------|------------|------------------------------|--|
| 19839 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | 2005 | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19837 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | 2005 | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19838 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12-05439 | 2005 | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Shërbimi i ORL |
| 19840 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 18-05487 | 2005 | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 3 - Shërbimi i Okulistikes |
| 19817 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 1E+06 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------------|------------------|-------|------------|----------|-------|---|---------------------------------|---|
| 30948 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12/28972 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 11640 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | NEPTUNE | 12/27519 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Sherbimi i Kirurgjise Digjestive |
| 12267 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | Saturn EVO | 1E+08 | 1E+08 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |
| 21107 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | Saturn EVO | 1E+07 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 22 - 82 - Shërbimi I Urgjencës Kirurgjikale |
| 19721 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | MEDEC | SATURN EVO | 10/17163 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Sherbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 31289 | APARAT NARKOZE | Aparat Anestezie | MEDEC | SATURN EVO | 12-06572 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|--------------|--------|-----------|----------------|------------|------------------------------|--------------------------------|
| 11657 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+06 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 19273 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+07 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 11758 | APARAT ANESTEZIE | Aparat Anestezie | SIARE PERSEO | VM2000 | 6E+06 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|---|
| 19258 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 82 | 2010 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|---|----------------|-----------|-------------|-----------|------|---|---------------------------------------|---|
| 19257 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 81 | 2010 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19256 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 80 | 2010 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19255 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 84 | 2010 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19254 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | Fresenius | 4008S | 9VCARF 83 | 2010 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 19246 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 88 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31327 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 88 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31326 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 95 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19247 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 85 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31410 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 92 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31328 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 84 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31409 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | FRESENIUS | 4008S | 5VCAY0 90 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19242 | Pajisje e Impiantit te ujit te dializes | Impiant Uji | Fresenius | Aqua B 1250 | | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19251 | Pajisje e Impiantit te ujit te dializes | Impiant Uji | Fresenius | Aqua B 500 | | 2010 | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Public Health Sector

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlloraritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| 19824 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 790546 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19858 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757058 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19827 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791299 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19829 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757867 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|----------------|----------------|--------|---------|--------|------|---|---------------------------------------|----------------------------------|
| 19857 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 759035 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19825 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 793885 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19862 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 756139 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19859 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757708 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19861 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757561 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19828 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757870 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19830 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791298 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 31323 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 757054 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19860 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 791300 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19831 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 793884 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |
| 19832 | Aparat Dialize | APARAT DIALIZE | HOSPAL | INTEGRA | 711301 | 2005 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Sherbimi i Nefrologjise |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------------------|----------------|--------------|-----------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|---|
| 19570 | Aparat ezhe elektroencefalogram | EEG | NIHON-KOHDEN | EEG-4419K | 769 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19550 | Elektromiograf (EMG) | EMG | NIHON-KOHDEN | MEB-9102K | 24 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19551 | EMG | EMG | NIHON-KOHDEN | MEB-9102K | 23 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------|----------------|-----------|-----------|-------------|----------------|------------|---------------------------------|---|
| 31235 | Aparat Grafie C-Arm | Grafi | GMM | MCA PRIME | 65-12-04-08 | | 1 | 10 - Spitali Pediatric | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatricke |
| 20670 | Sistem Radiografi | Grafi | GMM | CS15SL | 1824RE V46 | 2009 | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |

Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------------|----------------|-----------|--------|-------------|----------------|------------|-----------------------|--|
| 19912 | APARAT RONGENI PORTATIV | APARAT RONGENI | Shimadzu | MUX-10 | 0462P81 610 | 2009 | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibrosan prodhuesi ECHOSENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------|----------------|-----------|----------------|-----------|----------------|------------|-----------------------|-----------------------------|
| 19235 | APARAT SKANIMI HEPATIK | FIBROSCAN | ECHOSENS | FIBROSCA N 502 | FO 1372 | 2012 | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|------------------|--------|------|------|---|-------------------------------|---|
| 20931 | Respirator | Respirator | Acoma (Nakamura) | ICV-60 | 1059 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20995 | RESPIRATOR | RESPIRATOR | Acoma (Nakamura) | ICV-60 | 325 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimet te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------------|----------------------|----------------------------------|------------|-------------|----------------|-------------|------------------------------|---|
| 19431 | Aspirator Ultrasonik | Aspirator Ultrasonik | INTEGRA LifeSciences Corporation | Dissectron | FCL1000 103 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimet te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-----------|-----------|----------------|-------------|-----------------------------------|--|
| 19393 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514500 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 19660 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | BSM-4101K | 514499 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Peditrise se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Peditrise Infektive |
| 19383 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514496 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20924 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514504 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 19983 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514500 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike |
| 20918 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514489 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike(Reanimacion) |
| 20943 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514491 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Peditrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Peditrike(Reanimacion) |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|-----------|-----------|--------|----------|--------|------|---|---|--|
| 20923 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514498 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimacion) |
| 20917 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514507 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimacion) |
| 19558 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514497 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 31065 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 511490 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31061 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 5E+06 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31071 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 5E+06 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 11532 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514486 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11530 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514494 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19577 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514509 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19560 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514508 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 31198 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514511 | 2001 | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31197 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514501 | 2001 | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31196 | ASPIRATOR | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514506 | 2001 | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19637 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514468 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19332 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514484 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19333 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514495 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19636 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514493 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19674 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514510 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |
| 19792 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514487 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |
| 19388 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514492 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |
| 19348 | Aspirator | Aspirator | MIZUHO | MSP-103B | 514505 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrie Infektive |

Dokumentat standarde të tenderit

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|-----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---------------------------------|---------------------------|
| 19822 | Autoanalizat or Kimik | Autoanalizat or | OLYMPUS | Au640 | | 2005 | 1 | Spitali I Urgjencë Pranimi | Labororit Klinik Biokimik |
| 19821 | Autoanalizat or Kimik | Autoanalizat or | OLYMPUS | Au640 | | 2005 | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | Labororit Klinik Biokimik |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|-----------|----------|-----------|----------------|------------|---|---|
| 21488 | C-Arm | C-Arm | Philips | BV Libra | 119 | 2004 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Shërbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 11635 | C-ARM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 118 | 2004 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Shërbimi i Kirurgjise Digjестive |
| 11676 | C-ARM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 121 | 2004 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjise |
| 19942 | C-Arm portativ SISTEM | C-Arm | PHILIPS | BV LIBRA | 120 | 2004 | 1 | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS / ose

Dokumentat standarde të tenderit

ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|-----------|------------------------|-----------|----------------|------------|---------------------|------------------------|
| 19864 | CO2 Diode Laser | Laser | Lumenis | SA-1021190 AcuPulse 30 | 106 | 2012 | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 1 - Sherbimi i ORL |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|------------------|-----------|-------------------|------------|----------------|------------|---------------------------------|--|
| 21037 | Ekokardiogra f | EKO | GE | VIVID S5 | 1428VS5 | 2010 | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |
| 20979 | INKUBATOR | Inkubator | GE | GIRAFFE INCUBATOR | HDHR52 731 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19262 | Aparat Anestezie | Aparat Anestezie | GE | AESPIRE VIEW | APHR00 580 | | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|--------------|----------------------|-----------|----------------|------------|-----------------------------------|---|
| 21981 | Defibrilator | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLINE TEC7721K | 80548 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |
| 20958 | DEFIBRIATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE TEL-7521K | 2930 | 2001 | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme(Reanimacion) |
| 31057 | DEFIBRIATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | TEC-SS21K | 87092 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 19723 | DEFIBRIATOR | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | TEC-7721K | 80551 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Sherbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|---------------|--------------|--------------|-----------------------------------|-------|--|---|--------------------------------|---------------------------------------|
| 31292 | DEFRIBILATORI | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE ACTIBIPHASIC TEC 5521K | 11467 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 11513 | DEFRIBILATORI | Defibrilator | NIHON-KOHDEN | CARDIOLIFE TEC-7721K | 80547 | | 1 | 19 - Godina e Djegie Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegie Plastikës |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------------|------------|----------------|------------|---------------------------------------|--------------------------------------|
| 19747 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEART START XL | US00448591 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 20096 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEARTSTART MRX | US00559537 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |
| 21471 | Defibrilator | Defibrilator | PHILIPS | HEARTSTART MRX | US00559332 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|------------------|------------|----------------|------------|---------------------------------------|---|
| 19940 | ECHO | EKO | PHILIPS | HD7 | CI54110197 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 14 - Sherbimi i Gastrohepatologjise |
| 19846 | ECHO | EKO | PHILIPS | HDI 5000 SONO CT | | 2002 | 1 | 21 - Spitali I Urgjence Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |
| 19843 | ECHO | EKO | PHILIPS | HDI 5000 SONO CT | 02BHW | 2002 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 12 - Kardiologji I |
| 31044 | ECHO | EKO | PHILIPS | IMAGE POINT HX | US50203151 | 2001 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |
| 19844 | ECHO | EKO | PHILIPS | SONOS 4000 | A46001149 | 2004 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | Sherbimi i Imazherise , Semundjet e brendshme |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|---------------|-----|---------|--------------|--------------|------|---|-----------------------------|--------------------------------------|
| 20215 | ECHO DOPPLER | EKO | PHILIPS | HD7 | SC 150080050 | | 1 | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - 58 - Shërbimi I Neurologjisë |
| 30988 | ECHO KARDIAKE | EKO | PHILIPS | EnVisor C HD | | 2004 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |
| 21739 | EKO | EKO | PHILIPS | HDI 4000 | A460001146 | 2004 | 1 | 9 - Spitali Petrit Selenica | 9 - 32 - Shërbimi i Imazherisë |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|---------------|-----------|----------------|-------------|--------------------------|---|
| 20768 | ECHO | EKO | ESAOTE | MEGAS GP 7251 | 1089 | | 1 | 24 - Qendra e Konsultave | Kabineti i citologjise |
| 30930 | ECHO KARDIAKE | EKO | ESAOTE | 7340 | 4314 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise (salle, Reanimacion) |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Public Health Sector

Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------------------|----------------|-----------|----------------------|-----------|----------------|-------------|---------------------------------------|--|
| 21879 | EKO ZEMRE KARDIAKE | EKO | SIEMENS | ACUSON SC 2000 | 400935 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Shërbimi i Kardiokirurgjise II |
| 20228 | ECHO E PERGJITHS HME (3+1 SONDE) | EKO | SIEMENS | 10348631 ACUSON X300 | 317447 | 2010 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 64 - Reparti I Konsultave Neurokirurgjike |
| 31051 | Eko Kardiake | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 PE | 348958 | 2014 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |
| 21784 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 | 342739 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 12 - Kardiologji I |
| 21757 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X 300 | 342760 | | 1 | 24 - Qendra e Konsultave | 24 - 1 - Qendra e Konsultave |
| 31957 | EKO | EKO | SIEMENS | ACUSON X300 | 1E+07 | 2015 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |

Dokumentat standarde të tenderit

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------|----------------|-----------------|-----------------------------|-------------------|----------------|------------|---------------------------------------|--|
| 20915 | ECHO DOPPLER PORTATIVE | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE R3 SAR3-EXP-1P-00 | SOH9M 3HCA00 00IT | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19418 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 | B025083 0000455 6 | 2010 | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 19946 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 | B025083 0000455 5 | 2011 | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 19297 | Eko | EKO | SAMSUNG MEDISON | Sonoace X8 | B025083 0000455 4 | - | 1 | 24 - Qendra e Konsultave | Qendra e Konsultave |
| 19209 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8 SAXC3H/WR | SOMLM 3HCA00 00IT | | 1 | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |
| 19932 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE X8SAX8EX -EXP-CW-20 | SOMLM 3HCA00 002B | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |
| 21885 | EKO | EKO | SAMSUNG MEDISON | SONOACE 9900 | A 6950330 0000452 | 2006 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 16 - Shërbimi i Nefrologjise |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-------------------|-----------|----------------|------------|-------------------------------|---------------------------------|
| 21651 | Tomografi | Tomografi | Toshiba | TS-TA-5A | D156252 9 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 21 - 84 - Shërbimi I Imazherisë |
| 21660 | Eko Doppler | EKO | Toshiba | Power vision 6000 | A156281 7 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 21 - 84 - Shërbimi Imazherisë |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimitt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---------------------|--------------------------------------|
| 31278 | Ekstrakorporal | Ekstrakorporal | MAQUET | HL 20 | 9E+07 | 2014 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimitt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi TERUMO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---------------------|--------------------------------------|
| 31278 | Ekstrakorporal | Ekstrakorporal | MAQUET | HL 20 | 9E+07 | 2014 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimitt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-----------|-----------|----------------|------------|---------------------------------|--|
| 20877 | Elektroforeze | Analizator | SEBIA | HYDRASY S | C0510 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Labororit Klinik Biokimik |
| 20821 | Lexues | Analizator | SEBIA | Hyryst 2 | 846 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 85 - Shërbimi I Labororit Klinik Biokimik |

Dokumentat standarde të tenderit

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---|---|
| 21465 | Endoskop | Neuroendoskop | AESULAP | PV 890 | 1216 | | 1 | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-------------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|------------|-----------------------|--|
| 19420 | ENDOSKOP PORTATIV | Endoskop | PENTAX | FI-168S | G110843 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------|--------------|----------------|------------|---------------------|--------------------------------|
| 20149 | FAKO | Fako | ALCON | INFINITI | 1202711 301X | | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - 3 - Shërbimi i Okulistikes |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe

Dokumentat standarde të tenderit

afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------------------------|--------------------|------------|----------------------------|------------|----------------|------------|--------------------------------|---|
| 19435 | Endoskopi | Endoskop | CARL STORZ | Calcutrip (AUTOCO N-11400) | KB01345 | - | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 19239 | KOLONA ENDOSKOPI SE | Kolona Endoskopise | CARL STORZ | Calcutript | 27080 | 2006 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |
| 19576 | Fibro-Bronkoskop me burim drite | Fibro-Bronkoscopi | CARL STORZ | 20045020 | WX2882 | 2012 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19234 | VIDEO KOLONOSKOP | Endoskop | CARL STORZ | XENON 20132620 | UX1843 | 2012 | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 50 - Shërbimi Infektiv |
| 19265 | Set Endoskopie (Burim Drite) | Endoskopi | CARL STORZ | XENON 100/20136220 | NX1722 | | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31218 | Set Laparoscopi (Burim Drite) | Laparoscopi | CARL STORZ | XENON NOVA 300/20134020 | PX 0679630 | | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------------------|---------------------|-----------|---------|-----------|----------------|------------|------------------------------|---|
| 30900 | Fibroskopi | Fibroskopi | OLYMPUS | CV-100 | 11515 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Sherbimi i Kirurgjise Digjестive |
| 11953 | Sistem Laparoskopie (Burim Drite) | Sistem Laparoskopie | OLYMPUS | CLV-180 | 7E+06 | | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 29 - Sherbimi i Kirurgjise Digjестive |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|-----------------|-----------|-------------|-----------|----------------|------------|------------------------------|---|
| 21489 | Grafi Portative | Grafi | Philips | Practix 300 | 254 | 2004 | 1 | 8 - Kirurgjia e Pergjithshme | 8 - 27 - Sherbimi i Kirurgjise se Pergjithshme |
| 19763 | Grafi Portative | Grafi Portative | Philips | Practix 160 | | 2004 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------------|-----------|----------------|------------|---------------------------------------|---------------------------------------|
| 19958 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 1 | 12 - Spitali Infektiv | Kabineti Grafi-Skopi |
| 20219 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 1 | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - 58 - Shërbimi I Neurologjisë |
| 20836 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 1 | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |
| 31434 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 9 - Sherbimi i Kardiokirurgjise I |
| 21722 | Grafi/Skopi | Grafi/Skopi | Philips | Duo Diagnost | | 2004 | 1 | 9 - Spitali Petrit Selenica | 9 - 32 - Shërbimi i Imazherisë |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|-------------|------|--------------|---|---|---------------------|---------------------|
| 19250 | Hidroklave | Hidroklave | Hydrocllave | H-15 | HSC-09121512 | - | 1 | 1 - Spitali Francez | 1 - Spitali Francez |
|-------|------------|------------|-------------|------|--------------|---|---|---------------------|---------------------|

Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROW Teleflex / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------------|--------------------------------|----------------|------------|-----------|----------------|------------|---------------------|--------------------------------------|
| 19796 | IABP (INTRAAORTIK BALLON POMP) | IABP (INTRAAORTIK BALLON POMP) | ARROW Teleflex | AUTOCAT II | 60946V | 2011 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------|----------------|--------------------|---------------------|-----------|----------------|------------|-------------------------------|---|
| 20926 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106014 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike (Reanimacion) |
| 20928 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106013 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike (Reanimacion) |
| 20925 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106018 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20927 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106015 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20987 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIE | COMFORT 2000 KU-400 | 106012 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19390 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106016 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 20948 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106017 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike(Reanimacion) |
| 31060 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106005 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31075 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106008 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|--------------------------|-----------|--------------------|---------------------|--------|---|---|------------------------------------|---|
| 31073 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106011 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31064 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106009 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 43 - Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 19541 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106003 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergjithshme |
| 30905 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 1E+06 | - | 1 | 10 - Spitali Pediatrik | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19676 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106002 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |
| 19399 | Inhalator (Nebulizatorr) | Inhalator | KOUSHIN INDUSTRIES | COMFORT 2000 KU-400 | 106001 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|--------------|--------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|---|
| 20936 | Inkubator A | Inkubator | Nakamura | H-1000 | 1522 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike (REANIMACIONI) |
| 20952 | Inkubator A | Inkubator | Nakamura | H-1000 | 1523 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike (REANIMACIONI) |
| 20946 | Inkubator B | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-88 | 1E+06 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike (REANIMACIONI) |
| 19394 | Inkubator Kirurgjikal | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-850 | 10605 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike (REANIMACIONI) |
| 20963 | Inkubator Kirurgjikal | Inkubator | ATOM MEDICAL | V-88 | 1E+06 | 2001 | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike (REANIMACIONI) |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|--------------|--------------|---------------|-----------------|--------|------|---|------------------------------|--------------------------------|
| 19241 | Lithotriptor | Lithotriptor | STROZ MEDICAL | Modulith SLX-F2 | OR.547 | 2009 | 1 | 8 - Kirurgjia e Përgjithshme | 8 - 28 - Shërbimi i Urologjisë |
|-------|--------------|--------------|---------------|-----------------|--------|------|---|------------------------------|--------------------------------|

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|------------|--------|-----------|----------------|------------|-------------------------|-------------------------------|
| 19853 | Mamograf | Mamograf | IMS GIOTTO | 6902 | 44397 | 2010 | 1 | 18 - Spitali Onkologjik | 18 - 70 - Shërbimi Onkologjik |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---------------------|------------------|
| 19900 | Mikroskop | Mikroskop | Zeiss | S7 | 1087-851 | 2005 | 1 | 1 - Spitali Francez | Salla operacioni |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--------------------------|------------------|--------------|-----------|-----------|----------------|------------|-------------------------------|---|
| 19571 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 87 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19534 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 42 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Përgjithshme |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|--------------------------|------------------|--------------|-----------|--------|---|---|-----------------------------------|--|
| 19580 | Monitor pacienti kardiak | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 86 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19775 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1629 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19753 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1628 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19775 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | 1726 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 18773 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4113K | | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19798 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-5105K | 382 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 20988 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 19 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20984 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 93 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20999 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 88 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20967 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 23 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19622 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-4101K | 0050AA | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19745 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-3763K | 00675 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |
| 19766 | Monitor pacienti | Monitor pacienti | NIHON-KOHDEN | BSM-3763K | 00890 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise (Reanimacion) |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|----------------|-----------|-------------------|-----------|----------------|------------|------------------------------|--|
| 19809 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19411 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | Shërbimi Neurokirurgjise(Reanimacion) |
| 19364 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | 2010 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19936 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------------|---------|--------|-------------------|-------|---|---|------------------------------|---|
| 19935 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |
| 19808 | MONITOR PACIENTI | MONITOR | DRAGER | INFINITY DELTA XL | 6E+09 | - | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|-----------------|-----------|--------------------|-----------|----------------|------------|------------------------------|---|
| 11933 | Neuronavigat or | Neuronavigat or | MEDTRONIC | STEALTH STATION S7 | N00861129 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------------|----------------|-----------|-------------|----------------|----------------|------------|------------------------------|--|
| 21690 | NJESI QENDRORE EMG+PE | EMG | MIKROMED | MATRIX 1009 | MX3-0016/02-08 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 64 - Reparti I Konsultave Neurokirurgjike |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimin te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--|----------------|-----------|--------------------|-----------------|----------------|------------|-----------------------|------------------------------------|
| 21530 | PAJISJE PER MATJEN E RRUGEVE RESPIRATO | BODY BOX | JAEGER | MASTER SCREEN BODY | 705425-08V00011 | 2010 | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 54 - Shërbimi I Alergologjisë |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|--|----|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | RE | | | | | | | | |
|--|----|--|--|--|--|--|--|--|--|

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|------------------|--------|-----------|----------------|-------------|-----------------------------------|---|
| 19542 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19557 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19543 | Pompe infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 20920 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20921 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20919 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 20937 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 31077 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31076 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 31078 | POMPE INFUSIONI | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 43 - Shërbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |
| 19639 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | - | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19791 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19367 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 39 - Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19323 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 40 - Shërbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 11533 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Shërbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|-----------------|-------|------------------|--------|-------|--|---|-----------------------------------|---|
| 11536 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19538 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11534 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11538 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11556 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19641 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19343 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19645 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19423 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |
| 19331 | Pompe Infuzioni | Pompe | NAKAMURA MEDICAL | FP-960 | 1E+06 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrie se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrie se Pergjithshme |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlloraritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------------------|----------------|-----------|-------------------------|-----------|----------------|-------------|---|---|
| 21449 | Radioskopi Portative (C-Arm) | C-Arm | SIEMENS | ARCADIS ORBIC, 10143407 | 22354 | 2011 | 1 | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlloraritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER / ose ekuivalent

Dokumentat standarde të tenderit

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------|---------------------|----------------|-------------|---------------------------------|--|
| 19349 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL-0350 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19270 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL-0353 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19272 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL-0351 | 2010 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 21682 | Respirator | Respirator | DRAGER | EVITA XL | ASBL - 0352 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19777 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0076 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 19760 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0085 | 2011 | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion) |
| 21157 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0072 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21158 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0078 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21371 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0077 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21189 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCD-0074 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19794 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 19788 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07ARRD-0035 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 30991 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | 8414000-07 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Shërbimi i Kardiokirurgjise(Reanimacion) |
| 19949 | Respirator | Respirator | DRAGER | SAVINA | ASCE-0131 | | 1 | 19 - Godina e Djegie Plastikes | 19 - 77 - Shërbimi I Djegie Plastikës |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|--------------|----------------|-------------|--------------------------------|----------------------------------|
| 20986 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | eE360e | N11360117607 | - | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | Shërbimi i Kirurgjise Pediatrike |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|----------|--------|------------------|---|---|-----------------------------|---|
| 20965 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | eE360e | M11360 117608 | - | 1 | Godina e Pediatrie se Re | 1Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19762 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | e360 | 6E+09 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | Sherbimi i Kardiokirurgjise |
| 19774 | Respirator | RESPIRATOR | NEW PORT | e360 | 6E+09 | | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-------------------|-----------------------------|------------|----------------|------------|---------------------------------|--|
| 19203 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT041 25 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19509 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT041 51 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19986 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 02 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19929 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 02 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19204 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT042 15 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19299 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA COMPREHENSIVE 16532-02 | AKT004 218 | | 1 | 12 - Spitali Infektiv | 12 - 52 - Reparti I Reanimacionit Infektiv |
| 19211 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02053 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19215 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02052 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19212 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 01916 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19214 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02016 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 21193 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02034 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |
| 19218 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02040 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Përgjithshëm |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|------------|------------|-------------------|---------------|-----------|--|---|---------------------------------|--|
| 21173 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT01970 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |
| 19217 | Respirator | RESPIRATOR | VIASYS HEALTHCARE | VELA 16532-02 | BAT 02029 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 21 - 89 - Shërbimi I Reanimacionit të Pergjithshëm |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|----------------|-----------|----------------|-------------|------------------------------|---|
| 11705 | Sharre | Sharre | AESCULAP | Microspeed Uni | 4245 | | 1 | 15 - Spitali Neurokirurgjise | 15 - 62 - Shërbimi I Neurokirurgjise(salle, Reanimacion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER / ose ekuivalent

Public Health Sector

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|------------------|----------------|-----------|---------|-----------|----------------|-------------|---------------------|---|
| 31059 | SHARRE OSHILANTE | SHARRE | DE SOUTER | DBR-700 | 14/00519 | 2014 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | Shërbimi i Kardiokirurgjise(Salle Operacioni) |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|-------------|------------------|----------|
|--------------|---------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|-------------|------------------|----------|

Dokumentat standarde të tenderit

| | | | | | | | | | |
|-------|--------------------|--------------------|--------------|--------|------------|--|---|------------------------------------|---|
| 19621 | Shiringe elektrike | Shiringa Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD13C0 123 | | 1 | 11 - Godina e Pediatrise se vjeter | 11 - 46 - Sherbimi i Pediatrise se Pergiithshme |
| 20993 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20980 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20989 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+07 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11531 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11560 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 11559 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20992 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 20971 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 39 - Sherbimi i Kirurgjise Pediatrike |
| 19338 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 31444 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 31412 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 10 - 44 - Sherbimi i NeuroPed,Gstro,Endo krinologji |
| 19386 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |
| 19387 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |
| 31176 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |
| 19665 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | 1235N | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Vjeter | 11 - 48 - Sherbimi i Pediatrise Infektive |
| 21920 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD1080 011 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 21639 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10B0 036 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 19545 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10A0 113 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |
| 21638 | Shiringe elektrike | Shiringe Elektrike | ATOM MEDICAL | SP8800 | OD10B0 005 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrise se Re | 10 - 40 - Sherbimi i Onkohematologjise Pediatrike |

Kohezgjatja e sherbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlloraritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|--|----------------|-----------|-------------------------------|-----------|----------------|------------|---------------------|----------------------------|
| | Sistem Monitorim pacienti (Server + 19 Monitor pacienti) | Sistem | Philips | UT4800 (Monitor pacienti G60) | | 2012 | 1 | 4 - Kardiokirurgjia | Reanimacioni Kardiologjise |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-----------|-------------|-----------|----------------|------------|-------------------------------|---|
| 31067 | SPIROMETE R | SPIROMETE R | CHEST | CHEST GRAPH | 1E+06 | | 1 | 10 - Godina e Pediatrie se Re | Sherbimi i Pneumologjise Alergologji Pediatrike |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|------------|-----------|-----------|----------------|------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| 21800 | TREADMILL | TREADMILL | CARDIOLINE | CC XR 600 | 6E+06 | | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | 3 - 10 - Reparti i Hemodinamikës |
| 31507 | TREADMILL | TREADMILL | CARDIOLINE | XR600M | 631200 | | 1 | 24 - Qendra e Konsultave | 24 - 1 - Qendra e Konsultave |
| 21958 | TreadMill | TreadMill | CARDIOLINE | CXR 600 | KEY037 58 | | 1 | 21 - Spitali I Urgjencë Pranimi | 19 -91 - Mjekesia Interne HTA |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimit te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|-----------------|----------------|-----------|--------|-----------|----------------|------------|---------------------------------------|--------------------------------|
| 21916 | Unit Endoskopie | Endoskop | FUJINON | NDS | 1E+07 | - | 1 | 3 - Spitali Patologjik (6 - kateshi) | Sherbimi i Gastrohepatologjise |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Lloji Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Vendodhja Godine | Shërbimi |
|--------------|---------------|----------------|-------------------|-------------|-----------|----------------|------------|---------------------------|----------------------------------|
| 20192 | VIDEO EEG | EEG | VIASYS HEALTHCARE | NIKOLET ONE | | | 1 | 14 - Spitali Neurologjise | 14 - Spitali Neurologjise Pavion |

Kohezgjatja e shërbimit: nga data 16.05.2018 deri ne 31.12.2018

(Duke qene se perlllogaritja e fondit limit per kete lot eshte bere nga data 16.05.2018 – 31.12.2018 (230 dite) dhe afatet ligjore te procedures se prokurimit e tejkalojne daten 16.05.2018, vlera e mirembajtjes perpara nenshkrimt te kontrates do te rikalkulohet duke marre parasysh vleren ditore per pajisjet)

Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Storz Medical / ose ekuivalent

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|--|---------------|--------------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|
| 19241 | Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Storz Medical Nr. Inventari 19241 | STORZ MEDICAL | Modulith SLX | OR.547 | 2009 | 1 | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates

Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips / ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|--|-----------|-------------|-----------|----------------|------------|--------------------------------------|
| 30988 | Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | Philips | EnVisor CHD | | | 1 | 4 - 22 - Sherbimi i Kardiokirurgjise |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates

Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|---|-----------|----------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|
| 21970 | Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | GE | VIVID E9 | | | 1 | 19 - 91 - Mjekesia Interne HTA |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates

Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuiesi ESAOTE / ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|--|-----------|------------------|-----------|----------------|------------|--------------------------------|
| 19445 | Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuiesi ESAOTE, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | ESAOTE | MYLAB 50 XVISION | | | 1 | 8 - 28 - Sherbimi i Urologjise |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates

Loti 67:Furnizim Vendosje të motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuiesi GE / ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953

Dokumentat standarde të tenderit

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|---|-----------|---------|-----------|----------------|------------|---|
| 20953 | Furnizim Vendorsje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | GE | GIRAFFE | | | 1 | 11 - 46 - Shërbimi i Pediatrie se Pergjithshme (Reanimacioni) |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates

Loti 68:Furnizim Vendorsje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips / ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975

| Nr Inventari | Emri Pajisjes | Prodhuesi | Modeli | Nr Serise | Viti Prodhimit | Sasia (A) | Shërbimi |
|--------------|---|-----------|--------|-----------|----------------|------------|-------------------------------------|
| 21975 | Furnizim Vendorsje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips, modeli MRX me nr. inventari 21975 | Philips | MRX | | | 1 | 3 - 11 - Reanimacioni Kardiologjise |

Kohezgjatja e shërbimit: furnizim-vendosja do te kryhet brenda 30 dite nga nenshkrimi i kontrates.



Shtojca 12

TERMAT E REFERENCËS

Objekti dhe qëllimi i shërbimeve: Mirëmbajtje e pajisjeve mjekesore në QSUT për vitin 2018” e ndare ne lote si më poshtë:

| Nr | Lotet | Vlera pa TVSH |
|----|---|---------------|
| 1 | Loti 1: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike prodhuesi ACL 9000/ ose ekuivalent | 565.818,40 |
| 2 | Loti 2: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike, prodhuesit ABX/ ose ekuivalent | 569.516,80 |
| 3 | Loti 3: Mirëmbajtje e pajisjeve laboratorike prodhuesi BECKMAN COULTER/ ose ekuivalent | 2.100.665,90 |
| 4 | Loti 4: Mirëmbajtje e pajisjes laboratorike te prodhuesi DPC (Siemens)/ ose ekuivalent | 909.889,20 |
| 5 | Loti 5: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 2.103.299,40 |
| 6 | Loti 6: Mirëmbajtje e pajisjeve te anestezise prodhuesi MEDEC/ ose ekuivalent | 3.072.687,30 |
| 7 | Loti 7: Mirëmbajtje e pajisjeve te Anestezise prodhuesi SIARE PERSEO/ ose ekuivalent | 1.840.002,30 |
| 8 | Loti 8: Mirëmbajtje e pajisjeve te Dializes prodhuesi FRESENIUS/ ose ekuivalent | 4.267.314,20 |
| 9 | Loti 9: Mirëmbajtje e pajisjes te Dializes prodhuesi HOSPAL/ ose ekuivalent | 5.088.543,00 |
| 10 | Loti 10: Mirëmbajtje e pajisjes EEG EMG te prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 788.111,10 |
| 11 | Loti 11: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi GMM/ ose ekuivalent | 2.791.546,80 |
| 12 | Loti 12: Mirëmbajtje e pajisjes Grafi prodhuesit Shimadzu/ ose ekuivalent | 418.600,00 |
| 13 | Loti 13: Mirëmbajtje e pajisjes Fibroscan prodhuesi ECHOSENS/ ose ekuivalent | 1.381.759,50 |
| 14 | Loti 14: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator prodhuesi ACOMA/ ose ekuivalent | 559.668,20 |
| 15 | Loti 15: Mirëmbajtje e pajisjes Aspirator Ultrasonic prodhuesi INTEGRA LifeSciences Corporation/ ose ekuivalent | 1.497.914,10 |
| 16 | Loti 16: Mirëmbajtje e pajisjeve Aspirator prodhuesi MIZUHO/ ose ekuivalent | 428.582,00 |
| 17 | Loti 17: Mirëmbajtje e pajisjeve Autoanalizator prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.595.914,80 |
| 18 | Loti 18: Mirëmbajtje e pajisjeve C-ARM prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 1.402.530,80 |
| 19 | Loti 19: Mirëmbajtje e pajisjes CO2 Laser prodhuesi LUMENIS/ ose ekuivalent | 592.344,30 |
| 20 | Loti 20: Mirëmbajtje e disa pajisjeve te prodhuesi GE/ ose ekuivalent | 1.199.645,50 |
| 21 | Loti 21: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi NIHON KOHDEN/ ose ekuivalent | 453.744,00 |
| 22 | Loti 22: Mirëmbajtje e pajisjeve Defibrilator prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 786.682,80 |
| 23 | Loti 23: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 6.100.165,80 |
| 24 | Loti 24: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent | 832.022,70 |
| 25 | Loti 25: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SIEMENS/ ose ekuivalent | 2.523.960,20 |
| 26 | Loti 26: Mirëmbajtje e pajisjeve EKO prodhuesi SAMSUNG MEDISON/ ose ekuivalent | 2.747.428,20 |
| 27 | Loti 27: Mirëmbajtje e pajisje Imazherike prodhuesi TOSHIBA/ ose ekuivalent | 3.158.668,20 |
| 28 | Loti 28: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi MAQUET/ ose ekuivalent | 1.045.626,00 |
| 29 | Loti 29: Mirëmbajtje e pajisjeve te Kardiokirurgjise prodhuesi TERUMO/ ose ekuivalent | 1.346.668,40 |
| 30 | Loti 30: Mirëmbajtje e pajisjeve Elektroforeze prodhuesi SEBIA/ ose ekuivalent | 694.928,90 |
| 31 | Loti 31: Mirëmbajtje e pajisjes neuroendoskopike prodhuesi Aesculap/ ose ekuivalent | 1.484.196,90 |
| 32 | Loti 32: Mirëmbajtje e pajisjes Endoskopike prodhuesi PENTAX/ ose ekuivalent | 121.334,20 |
| 33 | Loti 33: Mirëmbajtje e pajisjes FAKO prodhuesi ALCON/ ose ekuivalent | 1.014.263,20 |
| 34 | Loti 34: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi CARL STORZ/ ose ekuivalent | 7.353.967,10 |
| 35 | Loti 35: Mirëmbajtje e pajisjeve endoskopike prodhuesi OLYMPUS/ ose ekuivalent | 1.402.195,00 |
| 36 | Loti 36: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi prodhuesi PHILIPS/ ose ekuivalent | 798.895,80 |
| 37 | Loti 37: Mirëmbajtje e pajisjeve Grafi/Skopi te prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 6.512.289,00 |
| 38 | Loti 38: Mirëmbajtje e pajisjes Hidroklave prodhuesi Hydrocllave/ ose ekuivalent | 1.394.830,40 |

Dokumentat standarde të tenderit

| | | |
|----|---|--------------|
| 39 | Loti 39: Mirëmbajtje e pajisjes intraaortik Ballon prodhuesit ARROË Teleflës/ ose ekuivalent | 385.604,20 |
| 40 | Loti 40: Mirëmbajtje e pajisjeve Inhalator prodhuesi KOUSHIN INDUSTRIES/ ose ekuivalent | 604.750,50 |
| 41 | Loti 41: Mirëmbajtje e pajisjeve Inkubator prodhuesi NAKAMURA dhe ATOM/ ose ekuivalent | 843.329,50 |
| 42 | Loti 42: Mirëmbajtje e pajisjes Lithotripter prodhuesi STORZ MEDICAL/ ose ekuivalent | 3.277.060,70 |
| 43 | Loti 43: Mirëmbajtje e pajisjes MAMOGRAF prodhuesi IMS GIOTTO/ ose ekuivalent | 3.090.447,90 |
| 44 | Loti 44: Mirëmbajtje e pajisjes Mikroskop, prodhuesi ZEISS/ ose ekuivalent | 1.686.665,90 |
| 45 | Loti 45: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti prodhuesi Nihon Kohden/ ose ekuivalent | 1.154.519,50 |
| 46 | Loti 46: Mirëmbajtje e pajisjeve Monitor Pacienti, prodhuesi DRAGER/ ose ekuivalent | 560.873,40 |
| 47 | Loti 47: Mirëmbajtje e pajisjes Neuronavigator prodhuesi MEDTRONIC/ ose ekuivalent | 3.847.118,00 |
| 48 | Loti 48: Mirëmbajtje e pajisjes EMG prodhuesi MICROMED/ ose ekuivalent | 511.492,40 |
| 49 | Loti 49: Mirëmbajtje e pajisjes Body Box prodhuesi JAEGER/ ose ekuivalent | 537.947,00 |
| 50 | Loti 50: Mirëmbajtje e pajisjeve Pompa Infuzioni, prodhuesi NAKAMURA MEDICAL/ ose ekuivalent | 439.415,00 |
| 51 | Loti 51: Mirëmbajtje e pajisjes C-Arm te prodhuesit SIEMENS/ ose ekuivalent | 1.149.802,20 |
| 52 | Loti 52: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesit DRAGER/ ose ekuivalent | 3.234.393,40 |
| 53 | Loti 53: Mirëmbajtje e pajisjeve Respirator te prodhuesi NEWPORT/ ose ekuivalent | 1.298.120,00 |
| 54 | Loti 54: Mirëmbajtje e pajisjeve respirator te prodhuesit VIASYS Healthcare/ ose ekuivalent | 4.291.294,00 |
| 55 | Loti 55: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre prodhuesi AESCULAP/ ose ekuivalent | 989.466,90 |
| 56 | Loti 56: Mirëmbajtje e pajisjes Sharre Oshilante prodhuesi DE SOUTER/ ose ekuivalent | 153.334,10 |
| 57 | Loti 57: Mirëmbajtje e Shiringave Elektrike prodhuesi ATOM MEDICAL/ ose ekuivalent | 2.099.083,50 |
| 58 | Loti 58: Mirëmbajtje e monitoreve dhe sistemit te monitorimit te pacientit prodhuesi Philips/ ose ekuivalent | 5.356.654,00 |
| 59 | Loti 59: Mirëmbajtje e pajisjes Spirometer prodhuesi CHEST/ ose ekuivalent | 260.665,90 |
| 60 | Loti 60: Mirëmbajtje e pajisjes TREADMILL prodhuesit CARDIOLINE/ ose ekuivalent | 806.906,70 |
| 61 | Loti 61: Mirëmbajtje e pajisjes endoskopike prodhuesi FUJINON/ ose ekuivalent | 1.181.919,40 |
| 62 | Loti 62: Mirëmbajtje e pajisjes video EEG prodhuesi Viasys Healthcare/ ose ekuivalent | 438.150,00 |
| 63 | Loti 63: Furnizim vendosje e kokes goditese e litotripterit Modulith SLX-F2/ ose ekuivalent Nr. Inventari 19241 | 2.870.000,00 |
| 64 | Loti 64: Furnizim Vendosje Sonde Lineare për Eko prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, Modeli EnVisor CHD nr. inventari 30988. | 850.000,00 |
| 65 | Loti 65: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli VIVID E9 nr. inventari 21970. | 1.000.000,00 |
| 66 | Loti 66: Furnizim Vendosje Sonde Abdominale për Eko Prodhuesi ESAOTE/ ose ekuivalent, modeli MYLAB 50 XVISION me nr. inventari 19445 | 425.000,00 |
| 67 | Loti 67: Furnizim Vendosje te motorit te ventilimit dhe bordit kryeso për incubator prodhuesi GE/ ose ekuivalent, Modeli GIRAFFE INCUBATOR me nr. inventari 20953 | 400.000,00 |
| 68 | Loti 68: Furnizim Vendosje TouchScreen dhe Bateri për Defibrilatorin prodhuesi Philips/ ose ekuivalent, modeli MRX me nr. inventari 21975 | 297.000,00 |

Detyrat: Mirëmbajtja e plotë e pajisjeve do të thotë se duhet të kryejë mirëmbajtjen parandaluese/preventive sikurse e cilëson prodhuesi dhe mirëmbajtjen korrigjuese të secilës pajisje dhe pjesëve përbërëse për çdo difekt të mundshëm pa përjashtuar pjesë specifike.

Shpërndarja: Ne godinat e QSUT “Nene Tereza”: ne te gjitha shërbimet ku ndodhen pajisjet mjekesore te cilat jane percaktuar ne tabelat ne shtojcen 11

Vendi i kryerjes së shërbimeve: Qendra Spitalore Universitare “Nënë Tereza”Tiranë.
Shtojca 13

[Shtojcë për t’u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

NJOFTIM STANDARD PËR OFERTUESIN E SKUALIFIKUAR¹

[Vendi dhe data]

[Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

[Adresa e ofertuesit]

I/E Nderuar, Z/Zj. <emri i kontaktit>

Ju falenderoj për pjesëmarrjen në procedurën e lartpërmendur të prokurimit publik. Procedura e kryer në përputhje me Ligjin nr. 9643 datë 20.11.2006 “Për Prokurimin Publik” .

Oferta juaj u vlerësua me kujdes sipas kushteve dhe kërkesave të përcaktuara në njoftimin e kontratës dhe në dosjen e ofertës. Me keqardhje ju informoj se u s’kualifikuat, sepse oferta e dorëzuar nga ju u refuzua për shkak të arsyes (-ve) së/të mëposhtme :

Public Health Sector

Nëse mendoni se Autoriteti Kontraktor ka shkelur LPP ose RrPP gjatë procedurës së prokurimit publik, atëherë keni të drejtë të filloni një procedurë rishikimi sic parashikohet në Kreun VII të LPP.

Edhe pse nuk mundëm të përdornim shërbimet tuaja në këtë rast, besoj se do të vazhdoni të jeni i interesuar në nismat tona të prokurimit.

Me respekt
< Emri >

Shtojca 14

[Shtojcë për t'u plotësuar Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TË FITUESIT

[Data _____]

Për: [Emri dhe adresa e ofertuesit të shpallur fitues]

Procedura e prokurimit:

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: [Sasia ose qëllimi dhe kohëzgjatja e kontratës]

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

Kriteret e përzgjedhjes së fituesit: çmimi më i ulët 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

numri i NIPT-it

Vlera

(me numra dhe fjalë)

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Vlera

(me numra dhe fjalë)

Etj. _____

Janë skualifikuar ofertuesit e mëposhtëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Përkatësisht për arsyet e mëposhtme:

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë [emri dhe adresa e ofertuesit të

Dokumentat standarde të tenderit

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 e suksesshme.

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

Në rast se nuk pajtoheni me këtë kërkesë, ose tërhiqeni nga nënshkrimi i kontratës, do të konfiskohet sigurimi i ofertës suaj (nëse është kërkuar) 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 58 të Ligjit nr.9643 datë 20.11.2006 “Për prokurimin publik”, i ndryshuar.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë _____

Ankesa: ka ose jo _____

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë _____



[Titullari i autoritetit kontraktor]

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor në rastin e marrëveshjes kuadër]

**FORMULARI I NJOFTIMIT TË OPERATORËVE EKONOMIKË TË SUKSESSHËM
NË MARRËVESHJEN KUADËR**

[Data]

Për: [Emri dhe adresa e operatorëve ekonomikë të shpallur fitues]

1. _____
2. _____
3. _____

* * *

Procedura e prokurimit:

Numri i referencës së procedurës/lotit:

Përshkrim i shkurtër i kontratës: *[Sasia, objekti, kohëzgjatja e kontratës etj]*

Publikime të mëparshme (nëse zbatohet): Buletini i Njoftimeve Publike [Data] [Numri]

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

Njoftojmë se, kanë qenë pjesëmarrës në procedurë këta operatorë ekonomikë me vlerat përkatëse të ofruara:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Vlera _____

(me numra dhe fjalë)

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Vlera _____

(me numra dhe fjalë)

Etj. _____

Janë skualifikuar operatorët ekonomikë të mëposhëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

2. _____

Dokumentat standarde të tenderit

Emri i plotë i shoqërisë _____ numri i NIPT-it

Perkatësisht për arsyet e mëposhtme:

* * *

Duke iu referuar procedurës së lartpërmendur, informojmë se janë identifikuar si operatorë ekonomikë të suksesshëm:

1. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Vlera _____ / Pikët totale të marra _____

(me numra dhe fjalë)

2. _____

Emri i plotë i shoqërisë

numri i NIPT-it

Vlera _____ / Pikët totale të marra _____

(me numra dhe fjalë)

Etj. _____



Rrjedhimisht, jeni i lutur të paraqiteni pranë [emri dhe adresa e autoritetit kontraktor dhe referenca e kontaktit], brenda _____ ditëve nga dita e marrjes/publikimit të këtij njoftimi për të lidhur draft marreveshjen.

Njoftimi i Klasifikimit është bërë në datë _____

Ankesa: ka ose jo _____

(nëse ka) ka marrë përgjigje në datë _____

[Titullari i autoritetit kontraktor]

Shtojca 16

KUSHTET E PËRGJITHSHME TE KONTRATES **Shërbimet – Procedura e Hapur**

Neni 1 Qëllimi

- 1.1 Këto kushte të përgjithshme të kontratës (KPK) do të zbatohen për kryerjen e Shërbimeve të prokuruar me anë të procedurës së hapur.
- 1.2 Ligji për Prokurimin Publik në Republikën e Shqipërisë parashikon se dispozitat e Kodit Civil Shqiptar do të zbatohen për kontratat e prokurimit publik. Disa dispozita të Kodit Civil janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e kushteve të kontratës. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Kodit Civil të kësaj kontrate.
- 1.3 Në mënyrë të ngjashme, disa dispozita të Ligjit mbi Prokurimin Publik janë rishprehur në KPK me qëllim që të rrisin transparencën e ligjit që rregullon prokurimin publik. Megjithatë, citimi i disa dispozitave këtu nuk mohon në asnjë mënyrë zbatimin e dispozitave të tjera të Ligjit mbi Prokurimin Publik mbi të drejtat, detyrat dhe detyrimet e palëve.
- 1.4 KPK do të zbatohen deri në atë masë që të mos lënë mënjane kushtet ose dispozitat e paraqitura në pjesë të tjera të kontratës.

Kushtet e kontratës, përfshijnë gjithashtu Kushtet e Veçanta të Kontratës (KVK). Në rast se ka një konflikt midis KPK dhe KVK, KVK do të mbizotërojnë mbi KPK.

Neni 2 Përkufizime

- 2.1 “Kontratë” do të thotë marrveshja e shkruar e lidhur midis Blerësit Publik dhe Kontraktuesit që përbëhet nga dokumentat e tenderit duke përfshirë KPK dhe KVK, të gjitha bashkangjijtjet dhe formularët e plotësuar dhe të gjitha dokumentat e tjera që përfshihen në referimin e çdo dokumenti.
- 2.2 “Cmim kontrate” do të thotë çmimi që i paguhet Kontraktuesit sipas kontratës për zbatimin e plotë dhe të përpiktë të detyrimeve të tij kontaktore.
- 2.3 “Objekt i kontratës” do të thotë të gjitha Shërbimet që Kontraktuesi do të sigurojë sipas kushteve të kontratës.
- 2.4 “Palë (t)” do të thotë nënshkruesit e kontratës.
- 2.5 “Autoriteti Kontraktor” do të thotë Autoriteti Kontraktor që është pjesë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate blen shërbimin. Ky term kudo që përdoret ka kuptim të njëjtë me atë të perkufizuar në ligj.
- 2.6 “Kontraktues” do të thotë personi fizik ose juridik që është palë e kësaj kontrate dhe sipas dispozitave të kësaj kontrate shet Shërbimet.

- 2.7 “Shërbime” do të thotë të gjitha detyrat që do të kryhen nga Kontraktuesi sipas kontratës.
- 2.8 “Termet e References” shprehin objektin dhe qëllimin e kontratës, përcaktojnë detyrat, kërkesat, objektivat, shpërndarjen, vendin dhe dorëzimin e Shërbimeve që do të sigurohen.

Neni 3 Hartimi i Kontratës

- 3.1 Shpallja e fituesit do të shërbejë për hartimin e kontratës midis palëve, e cila duhet të firmoset brenda afatit të shprehur në dokumentat e tenderit.
- 3.2 Ekzistenca e kontratës do të konfirmohet me nënshkrimin e dokumentit të kontratës duke materializuar të gjitha marrëveshjet midis palëve.

Neni 4 Praktikak Korruptive, Konflikti i Interesit dhe Kontrolli i Procesverbaleve

- 4.1 Autortiteti Kontraktues mund t’i kërkojë Gjykatës të deklarojë të paligjshme kontratën në se zbulon se Kontraktuesi ka kryer veprime korruptive. Veprimet korruptive përfshijnë veprimet e përshkruara në Nenin 26 të Ligjit për Prokurimin Publik.
- 4.2 Kontraktuesi nuk duhet të ketë lidhje (të tashme ose të shkuara) me asnjë konsulent ose njësi që ka marrë pjesë në pregatitjen e dokumentave të tenderit për këtë prokurim.
- 4.3 Kontraktuesi duhet të lejojë Autoritetin Kontraktues të inspektojë llogaritë dhe procesverbalet që kanë lidhje me zbatimin e kontratës ose t’i kontrollojë ato me anë të kontrollorëve të emëruar nga Autoriteti Kontraktues.

Neni 5 Informacioni Konfidencial

- 5.1 Kontraktuesi dhe Autoriteti Kontraktues duhet të mbajnë në konfidencë të gjitha dokumentat, të dhënat dhe informacionet e tjera të dhëna nga pala tjetër në lidhje me kontratën.
- 5.2 Kontraktuesi mund t’i japë nenkontraktuesit dokumenta të tilla, të dhëna ose informacione të tjera që merr nga Autoriteti Kontraktues deri në masën e kërkuar për nën-kontraktuesin në mënyrë që ai të kryejë punën e tij sipas kontratës. Në rast të tillë, Kontraktuesi duhet të përfshijë në kontratën e tij me nënkontraktuesin një dispozitë që premtion ruajtjen e konfidencës siç thuhet në Paragrafin 5.1 më sipër.

Neni 6 Prona Intelektuale

- 6.1 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, të gjitha të drejtat e pronës intelektuale të siguruara nga Kontraktuesi gjatë Kontrates do t’i përkasin Autoritetit Kontraktues i cili mund t’i përdorë ato sipas gjykimit të tij.
- 6.2 Me përjashtim të rasteve kur parashikohet ndryshe në kontratë, Furnizuesi, pas përfundimit të kontratës, duhet t’i dorëzojë Autoriteti Kontraktues të gjitha raportet dhe të dhënat si hartat, diagramët, skicimet, specifikimet, planet, statistikak, llogaritjet dhe regjistrat mbështetës ose materialet e fituara, mbledhura ose pregatitura nga Kontraktuesi gjatë

kontratës. Kontraktuesi mund të mbajë kopje të këtyre dokumentave dhe të dhënave, por nuk duhet t'i përdori për qëllime që s'kanë lidhje me kontratën pa leje paraprake me shkrim nga Autoriteti Kontraktues.

- 6.3 Kontraktuesi duhet të sigurojë Autoritetin Kontraktues nga mospërgjegjësia për shkelje të drejtave të pronës intelektuale që mund të dalin nga prodhimi ose kryerja e Shërbimeve sipas kontratës.
- 6.4 Në rast se ngrihet ndonjë pretendim ose padi kundër Autoriteti Kontraktues në lidhje me ndonjë shkelje të pronës intelektuale të shkaktuar nga zbatimi i kontratës ose nga përdorimi i gjërave të furnizuara sipas kontratës, Kontraktuesi duhet t'i japë Autoriteti Kontraktues të gjitha provat dhe informacionin në posedim të Kontraktuesit që kanë të bëjnë me këtë padi apo pretendim.

Neni 7 Detyrimet e Përgjithshme të Kontraktuesit

- 7.1 Kontraktuesi duhet t'i kryejë Shërbimet dhe përmbushi detyrimet e tij me të gjitha përpjekjet, eficiente dhe ekonomike në pajtim me teknikat dhe praktikat profesionale të pranuar në përgjithsi.
- 7.2 Kontraktuesi duhet të ndjekë praktika të shëndosha të biznesit dhe të përdorë teknologji të avancuar dhe të përshtatshme si dhe metoda të sigurta.
- 7.3 Në se kontrata kërkon kryerjen e shërbimeve këshillimore profesionale, Kontraktuesi duhet të veprojë gjithmonë si një këshillues besnik i Autoriteti Kontraktues, në pajtim me rregullat dhe kodin e sjelljes të profesionit të tij dhe duhet që të mbështesi dhe ruajë gjithmonë interesin publik.
- 7.4 Në se kontrata kërkon kryerjen e shërbimeve këshillimore profesionale, Kontraktuesi duhet të ushtrojë kujdes të plotë në mardhëniet me palët e treta duke përfshirë median dhe nuk duhet të marrë pjesë në veprime që janë jashtë kompetences së tij në përfaqsimin e Autoritetit Kontraktues.

Neni 8 Detyrimet e Veçanta të Kontraktuesit

- 8.1 Kontraktuesi duhet të kryejë të gjitha Shërbimet siç specifikohet tek Termat e References.
- 8.2 Kontraktuesi duhet t'i paraqesë Autoritetit Kontraktues të gjitha shërbimet, në sasi të përcaktuara, siç kërkohen nga kontrata duke përfshirë, por jo të kufizuara nga, të gjitha raportet, dokumentat, studimet, skicimet dhe planimetritë.
- 8.3 Kontraktuesi duhet të sigurojë raportet e lidhura me zbatimin e Shërbimeve siç kërkohet në kontratë.

Neni 9 Specifikime dhe Skicime

- 9.1 Në se kontrata kërkon shërbime skicimi, Kontraktuesi duhet të pregatisi të gjitha specifikimet dhe skicimet duke përdorur sisteme të pranuar dhe të njohura në përgjithsi të

pranueshme për Autoritetet Kontraktues dhe të marri parasysh standartet më të fundit.

- 9.2 Nëse kontrata kërkon shërbime skicimi, Kontraktuesi duhet të sigurojë se të gjitha specifikimet, skicimet dhe kërkesat e tjera janë përgatitur në bazë asnjëse përsa i përket nxitjes së konkurrencës në prokurimin e objekteve të skicimit.

Neni 10 Lejet dhe Liçensat

- 10.1 Kontraktuesi do të jetë përgjegjës për sigurimin e lejeve ose liçensave sipas kërkesave të Ligjeve të Republikës së Shqipërisë për kryerjen e Shërbimeve në këtë kontratë vec rastit kur palet bien dakord ndryshe.

Neni 11 Heqja dhe Zëvendësimi i Personelit Kryesor

- 11.1 Kontraktuesi duhet të sigurojë aprovim paraprak me shkrim nga Autoriteti Kontraktues përpara heqjes ose zëvendësimit të personelit kryesor siç përshkruhet në oferten e Kontraktuesit.
- 11.2 Kontraktuesi do të zëvendësojë çdo punonjës në se Autoriteti Kontraktues zbulon se personi ka kryer veprime të jashtëligjshme ose Autoriteti Kontraktues është mjaft i pakënaqur nga puna e personit.
- 11.3 Nëse bëhet e nevojshme të zëvendësohet ndonjë nga personeli kryesor, Kontraktuesi duhet të sigurojë si zëvendësues një person me kualifikime ekuivalente ose më të mira.
- 11.4 Kontraktuesi do të paguajë kosto shtesë për zëvendësimin e personelit kryesor me përjashtim kur shkak i zëvendësimit ka ardhur nga neglizhenca ose mungesa e kujdesit të Autoriteti Kontraktues.

Public Health Sector

Neni 12 Vendndodhja

- 12.1 Shërbimet duhet të kryhen në vendin ose vendet e specifikuar në kontratë.
- 12.2 Në se nuk është specifikuar vendi, Autoriteti Kontraktues rezervon të drejtën të aprovojë vendin ose vendet e kryerjes së Shërbimeve, megjithatë, aprovimi nuk duhet të vonohet në mënyrë të paarsyeshme.

Neni 13 Siguracioni i Përgjegjësisë Profesionale

- 13.1 Kontraktuesi duhet të mbajë siguracion për përgjegjësi profesionale sipas rregullave dhe praktikave të njohura në përgjithsi për profesionin për ta zhdëmtuar Autoriteti Kontraktues për dëme të rezultuara nga neglizhenca, gabimet ose mangësitë, në kryerjen e Shërbimeve.
- 13.2 Nëse nuk është përcaktuar në kontratë shuma minimale e siguracionit, Kontraktuesi duhet të sigurojë siguracion në shumën e njohur në përgjithsi si të mjaftueshme nën rrethanat e Shërbimeve që po sigurohen.

Neni 14 Çmimi i Kontratës

- 14.1 Çmimi i kontratës duhet të jetë çmimi i ofruar në ofertën e Kontraktuesit dhe i pranuar nga Autoriteti Kontraktues.

Neni 15 Afatet e Pagesës

- 15.1 Çmimi i kontratës, duke përfshirë çdo pagesë paraprake, duhet të paguhet në kohë siç specifikohet në kontratë.
- 15.2 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, pagesa duhet bërë në monedhë Shqiptare. Kursi i shkëmbimit i monedhave të ndryshme do të jetë kursi i Bankes së Shqiperise në ditën kur është dërguar njoftimi i kontratës për botim.
- 15.3 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, kërkesa e Kontraktuesit për pagesë duhet t'i bëhet Autoriteti Kontraktues me shkrim. Për çdo kërkesë, Kontraktuesi duhet të paraqesë origjinalin dhe kopjen së bashku me një listë të sendeve që përshkruan shërbimet e kryera për të cilat duhet paguar.
- 15.4 Me përjashtim kur parashikohet nga një dispozitë tjetër në kontratë, pagesa për shërbimet do të bëhet brenda 30 ditëve kalendarike nga dita që janë kryer Shërbimet, dorëzimi është paraqitur ose arritur, ose nga dita e marrjes së kërkesës për pagesë cilado të jetë më e vonë.
- 15.5 Data e pagesës do të jete dita që fondet debitohej nga llogaria e Autoritetit Kontraktues.

Neni 16 Vonesa në Bërjen e Pagesës

Në rast të verifikimit të vonesave në kryerjen e pagesave nga ana e Autoritetit Kontraktor, megjithëse kontraktuesi ka përmbushur të gjitha detyrimet e tij në përputhje me kushtet e kontratës, detyrimet e prapambetura dhe kamatëvonesat përkatëse do të kryhen në përputhje me parashikimet e ligjit nr. 48/2014 "Për pagesat e vonuara në detyrimet kontraktore e tregtare".

Neni 17 Ndryshimi i Ligjeve dhe Rregulloreve

- 17.1 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 kontraktuesi është ndikuar në përmbushjen e detyrimeve të tij sipas kontratës..

Neni 18 Forca Madhore

- 18.1 Kontraktuesi nuk duhet të mbajë përgjegjësi për humbjen e depozitës së kontrates, dëmet e likuiduara ose ndërprerjen për mosplotësim nëse dhe deri në masën që vonesa në zbatim ose ndonjë dështim tjetër në zbatimin e detyrimeve të tij sipas kontratës vijnë si rezultat i ndodhjes së Forcës Madhore.
- 18.2 Për qëllimet e këtij neni "Forcë Madhore" do të thotë një ngjarje e paparashikueshme jashtë kontrollit të Kontraktuesit mbi fajin ose neglizhimin. Ngjarje të tilla mund të

përfshijnë, por nuk janë të limituara nga, veprimet e Autoritetit Kontraktues qoftë në kapacitetin e tij sovran ose kontraktual, lufta ose revolucionet, zjarri, përmytja, tërmeti, epidemitë, shtrëngime të karantinës dhe embargo tranziti.

- 18.3 Në se ndodh ndonjë situatë e Forcës Madhore, Kontraktuesi duhet të njoftojë menjehere Autoriteti Kontraktues. Me përjashtim kur Autoriteti Kontraktues jep direktiva të ndryshme, Kontraktuesi duhet të vazhdojë të zbatojë detyrimet e tij sipas kontratës në masën praktikisht të arsyeshme dhe duhet të kërkojë të gjitha mjetet e arsyeshme për zbatimin që nuk pengohet nga Forca Madhore.

Neni 19 Vonesa në Zbatim dhe Zgjatja e Afatit

- 19.1 Me përjashtim kur parashikohet ndryshe, Kontraktuesi duhet të fillojë zbatimin e kontratës menjëherë pas nënshkrimit të saj.
- 19.2 Me përjashtim të rastit kur Autoriteti Kontraktues është dakord për zgjatje të afatit të kontratës, Autoriteti Kontraktues ka të drejtë të likuidojë dëmet për vonesën në zbatim nëse Kontraktuesi dështon në kryerjen e Shërbimeve brenda periudhës së Kontrates.
- 19.3 Autoriteti Kontraktues mund të zbrisë shumën e dëmeve të likuiduara që duhet paguar nga shuma e pagesës ndaj Kontraktuesit. Në rast të tillë Autoriteti Kontraktues duhet t'i japi kontraktuesit njoftim me shkrim për shumën dhe arsyen e zbritjes.
- 19.4 Autoriteti Kontraktues do të jetë dakort për një zgjatje të afatit në rastin e Forcës Madhore.
- 19.5 Autoriteti Kontraktues mund të jetë dakort për zgjatje të afatit edhe në rrethana të tjera nëse është në interesin publik për ta bërë këtë. Në rast se Kontraktuesi ndeshet me kushte që pengojnë zbatimin në kohë, Kontraktuesi duhet të njoftojë menjehere Autoritetin Kontraktor me shkrim për vonesën, shkakun dhe datën e propozuar të përfundimit të Shërbimeve. Autoriteti Kontraktor duhet të vlerësojë kërkesën. Nëse Autoriteti Kontraktor është dakort me vonesën, zgjatja do të hyjë në fuqi me një amendament me shkrim të kontratës të nënshkruar nga Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi.

Neni 20 Likuidimi i Dëmeve për Dorëzimin e Vonuar

- 20.1 Dëmet e likuidueshme për kryerjen e vonuar të Shërbimeve do të llogariten me tarifën e mëposhtme ditore:
- Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 6 muaj, tarifa ditore do të jetë 4/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates.
 - Për kontratat me periudhë zbatimi jo më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 2/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates..
 - Për kontratat me periudhë zbatimi më shumë se 12 muaj, tarifa ditore do të jetë 1/1000 të vlerës koresponduese të mbetur pa u zbatuar nga cmimi total i kontratës por kjo vlerë do të llogaritet minimalisht mbi 25% të vlerës së kontrates...

Neni 21 Negociatat dhe Amendamentet

- 21.1 Palët nuk do të negociojnë ndryshime ose amendamente të asnjë elementi të kontratës që do të ndryshonte mjaftueshëm kushtet që përbëjnë bazën e përzgjedhjes së Kontraktuesit.
- 21.2 Asnjë amendament ose variacion tjetër i kontratës nuk do të jetë i vlefshëm pa qënë me shkrim, me datë, t'i referohet shprehimisht kontratës dhe nënshkruhet nga një përfaqësues i autorizuar i Kontraktuesit dhe Autoritetit Kontraktor.
- 21.3 Çdo heqje dore nga të drejtat, pushtetet ose ndreqjet që mund të bëhen nga palët sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim, të ketë datë dhe të firmoset nga një përfaqësues i autorizuar i palës që bën këtë dorëheqje dhe duhet të specifikojë të drejtën dhe masën në të cilën ajo lëshohet.

Neni 22 Ndryshimi i Porosisë

- 22.1 Autoriteti Kontraktor rezervon të drejtën të porosisë Shërbime shtesë deri në një sasi që nuk i kalon 20% të çmimit total të kontratës. Çdo porosi shtesë duhet të bëhet në mënyrë konsistente me rregullat dhe procedurat e parashikuara në Ligjin mbi Prokurimin Publik.

Neni 23 Ndërprerja për Mosplotësim

- 23.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në tërësi ose pjesërisht nëse:
- a) Kontraktuesi dështon të kryejë Shërbimet brenda periudhës së specifikuar në kontratë ose brenda zgjatjes së dhënë; ose,
 - b) Kontraktuesi dështon të zbatojë ndonjë detyrim tjetër të kontratës.
- 23.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit njoftim me shkrim për ndërprerjen për mosplotësim dhe t'i japi Kontraktuesit 15 ditë të ndreqë mosplotësimin me përjashtim kur ndërprerja është bërë për veprime korruptive ose të paligjshme, rast në të cilin ndërprerja do të jetë e menjëhershme.

Neni 24 Ndërprerja për Shkak të Falimentimit

- 24.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse Kontraktuesi falimenton ose bëhet i paafte të paguajë.
- 24.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit njoftim me shkrim për ndërprerjen.

Neni 25 Ndërprerja për Shkak të Interesit Publik

- 25.1 Autoriteti Kontraktor mund të ndërpresë kontratën në çdo kohë nëse gjykon se ky veprim duhet ndërmarrë për t'i shërbyer sa më mirë interesit publik.
- 25.2 Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit lajmërim me shkrim për ndërprerjen.
- 25.3 Autoriteti Kontraktor duhet të paguajë Kontraktuesin për të gjitha Shërbimet e kryera përpara ndërprerjes dhe duhet t'i paguajë Kontraktuesit dëmet e shkaktuara për kryerjen e

pjesshme të Shërbimeve. Në llogaritjen e shumës së dëmeve, Kontraktuesi do të kërkohet të ndërmarrë të gjitha veprimet e nevojshme për të minimizuar dëmet.

Neni 26 Nënkontrata

- 26.1 Një nënkontratë do të jetë e vlefshme vetëm nëse është në formën e një marrëveshjeje të shkruar me anë të së cilës kontraktori i beson kryerjen e një pjese të detyrimeve të kontratës së tij një pale të tretë
- 26.2 Kontraktori nuk duhet të nënkontrakttojë pa aprovimin paraprak me shkrim të Autoritetit Kontraktor dhe jo më shumë se 40% të vlerës së kontratës. Kontraktori duhet të njoftojë Autoritetin Kontraktor për elementet e kontratës që nënkontraktohet dhe dokumentacionin që provon aftësinë e nënkontraktorit. Autoriteti Kontraktor duhet të lajmërojë kontraktorin për vendimin e tij, brenda 5 ditëve nga marrja e njoftimit, duke shprehur arsyet nëse e aprovon apo jo atë.
- 26.3 Cdo nënkontraktor duhet të ketë të drejte të marre pjese në prokurimin publik sipas Ligjit mbi Prokurimin Publik. Autoriteti mund të parashikojë pagesa direkte tek nënkontraktori për shërbimet që do të furnizojë.
- 26.4 Kur Kontraktuesi ka ndër mend të realizojë një pjesë të punimeve me nën-kontraktues, duhet të paraqesë në ofertë, sipas dokumentave të tenderit, gjithë dokumentacionin e kërkuar për nënkontraktuesin si dhe punimet konkrete që do të japë me nënsipermarrje.
- 26.5 Kontraktori mbetet plotësisht përgjegjës për zbatimin e kontratës pamvarësisht nga sjellja e nënkontraktorit.

Neni 27 Transferimi i të Drejtave

- 31.1 Kontraktuesi nuk duhet të transferojë, tërësisht ose pjesërisht, detyrimet e tij sipas kontratës me përjashtim kur jepet miratimi paraprak i Autoritetit Kontraktor.

Neni 28 Sigurimi i Kontrates

- 28.1 Përpara nënshkrimit të kontratës, kontraktuesi duhet t'i dorëzojë Autoritetit Kontraktor sigurimin e kontrates në shumën dhe formën e kërkuar.
- 28.2 Shuma e sigurimit të kontrates duhet t'i paguhet Autoritetit Kontraktor si kompensim për çdo humbje të rezultuar nga dështimi i Kontraktuesit në plotësimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.
- 28.3 Sigurimi i kontrates do t'i kthehet Kontraktuesit jo më vonë se 30 ditë pas datës së kryerjes së Shërbimeve.

Neni 29 Baza Ligjore

- 29.1 Kontrata do të rregullohet nga dispozitat e legjislacionit shqiptar në fuqi.

Neni 30 Zgjidhja e Mosmarrveshjeve

- 30.1 Autoriteti Kontraktor dhe Kontraktuesi duhet të bëjnë çdo përpjekje të zgjidhin mosmarrveshjet ose konfliktet e ndodhura midis tyre ose në lidhje me këtë marrveshje me negociata direkte.
- 30.2 Nëse palët dështojnë në zgjidhjen e mosmarrveshjes ose konfliktit, problemet do të konsiderohen me anë të zgjidhjes së marrveshjeve sipas kontratës dhe procedurave juridike në fuqi sipas legjislacionit të Republikës së Shqipërisë.

Neni 31 Përfaqësimi i Palëve

- 31.1 Çdo palë duhet të emërojë me shkrim një person ose post organizativ, që do të jetë përgjegjës, në emër të palës, për marrjen e komunikatave dhe për përfaqësimin e palës në çështjet e lidhura me egzekutimin e kontratës.
- 31.2 Secila palë duhet të lajmërojë palën tjetër menjëherë për ndonjë ndryshim në emërimin e përfaqësuesit të palës. Nëse njëra palë dështon të lajmërojë, duhet të marrë përsipër çdo humbje të shkaktuar nga dështimi për të dhënë njoftim të mjaftueshëm.
- 31.3 Palët mund të emërojnë persona ose njësi organizative shtesë për të përfaqësuar palën në veprime ose veprimtari të veçanta njoftimi me shkrim në të cilin rast duhet dhënë dhe duhet të përcaktoje shtrirjen e autoritetit të përfaqësuesit.

Neni 32 Lajmërimet

- 32.1 Çdo lajmërim i dhënë nga njëra palë tjetrës sipas kontratës duhet të bëhet me shkrim në adresën e specifikuar në kontratë.
- 32.2 Njoftimi do të ketë efekt sapo të dorëzohet.

Neni 33 Llogaritja e Afateve

- 33.1 Të gjitha referencat e ditëve do të jenë ditë kalendarike me përjashtim kur parashikohet ndryshe.

Shtojca 17

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

**KUSHTET E VEÇANTA
Shërbimet – Procedura e Hapur**

Kushtet e veçanta të Kontratës hartohen në përputhje me objektin konkret të kontratës. Në rast se ka mospërputhje midis KPK dhe KVK do të mbizotërojnë Kushtet e veçanta të kontratës.

Neni 1 Përkufizime

1.1 Autoriteti Kontraktor është _____

1.2 Kontraktuesi është _____

Neni 2 Sigurimi i kontratës

2.1 Sigurimi i kontratës në shumën prej (10% të vlerës së ofertës) duhet të ofrohet nga Kontraktuesi për të siguruar ekzekutimin e detyrimeve të tij sipas kontratës.

2.2 Sigurimi i Kontratës do t'i lëshohet ose kthehet, menjehere Kontraktuesit sipas formularit të mëposhtëm:

Neni 3 Fillimi i Kontratës

3.1 Zbatimi i kontratës duhet të fillojë më _____. Nëse nuk është specifikuar, zbatimi do të fillojë në datën që Kontraktuesi nënshkruan formularin e kontratës.

Neni 4 Vendndodhja e Shërbimeve

4.1 Shërbimet do të kryhen në: _____

Neni 5 Informacion që duhet dhënë nga Autoriteti Kontraktor

5.1 Brenda 15 ditësh nga marrja e sigurimit të kontratës, Autoriteti Kontraktor duhet t'i japi Kontraktuesit informacionin dhe dokumentat e mëposhtme: _____

Neni 6 Kërkesat e Raportimit

6.1 Gjatë zgjatjes së kontratës, Kontraktuesi duhet të sigurojë raporte për Autoritetin Kontraktor sipas formularit të mëposhtëm: _____

Neni 7 Siguracioni i Përgjegjësisë Profesionale

7.1 Përpara fillimit të zbatimit të kontratës, Kontraktuesi duhet të sigurojë Autoritetin Kontraktor me prova për siguracionin e përgjegjësisë profesionale me shumë minimale si vijon: _____

Neni 8 Kushtet e Pagesës

8.1 Pagesa për Shërbimet duhet bërë sipas skedarit të mëposhtëm: _____

8.2 Çdo pagesë e skeduar duhet bërë brenda _____ ditëve nga data e arritjes së marrveshjes për pagesën ose nga data e marrjes së kërkesës me shkrim për pagesë cilado që të jetë më vonë. Nëse është lënë e paplotësuar, periudha kohore do të jetë 30 ditë.

8.3 Monedha e pagesës do të jetë _____. Nëse është lënë e paplotësuar, pagesa do bëhet me monedhën Shqiptare.

Neni 9 Pagesa Paraprake

9.1 Përqindja e pagesës paraprake do të jetë _____. Nëse është lënë e paplotësuar, Kontraktuesi nuk do të marrë pagesë paraprake.

9.2 Nëse është premtuar një pagesë paraprake, avanca do të paguhet brenda _____ ditëve nga marrja e sigurimit të kontrates.

9.3 Nëse jepet pagesa paraprake, shuma do të hiqet nga pagesa që duhet t'i jepet Kontraktuesit sipas formulës së mëposhtme: _____

Neni 10 Zbritja e garancisë së kontratës

10.1 Nëse parashikohet zbritje periodike të garancisë së kontratës ajo kryhet si më poshtë

Nëse nuk plotësohet, garancia mbetet e pandryshuar.

Shtojca 18

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I PUBLIKIMIT TË NJOFTIMIT TË KONTRATËS SË NËNSHKRUAR

Seksioni I Autoriteti Kontraktor

I.1 Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____
Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____
Adresa në Internet _____

I.2 Lloji i autoritetit kontraktor:



Seksioni 2 Objekti i Kontratës

Public Health Sector

2.1 Numri i referencës së procedurës/lotit _____

2.2 Lloji i “Kontratave Publike për Shërbime”

Konkurs Projektimi Shërbime Konsulence Shërbime të tjera

2.3 Kontratë në bazë të Marrëveshjes Kuader

Po Jo

Nëse Po, lloji i Marreveshjes Kuadër

Me 1 Operator Ekonomik

Me disa operatorë ekonomikë

Të gjitha kushtet janë të përcaktuara

Po

Jo

2.4 Përshkrim i shkurtër i kontratës

1. Fondi limit _____

2. Burimi i Financimit _____

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër _____

2.5 Kohëzgjatja e kontratës ose afati kohor për ekzekutimin:

Kohëzgjatja në muaj ose ditë _____

ose

duke filluar nga // me përfundim në //

2.6 Ndarja në LOTE:

Po

Jo

Nëse Po, numri i LOTEVE:



2.7 Opsionet:

Numri i rinovimeve të mundshme(nëse ka):

ose: nga në

2.8 Kontrate me nenkontraktim:

Po

Jo

Seksioni 3 Procedura

3.1 Lloji i procedurës:

E hapur

3.2 Kriteret e përzgjedhjes së fituesit:

A) çmimi më i ulët

ose

B) oferta ekonomikisht më e favorshme

lidhur me rëndësinë: Çmimi pikë

etj. pikë

3.3 Numri i ofertave të dorëzuara:

Numri i ofertave të rregullta:

3.4. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK) janë përdorur standartet e përgatitura nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit:

Po Jo

3.5. Gjatë procesit të prokurimit në fushën e Teknologjisë të Informacionit dhe Komunikimit (TIK), në rastin kur standartet janë të paaplikueshme, është marrë miratimi paraprak nga Agjencia Kombetare e Shoqërisë së Informacionit

Po Jo

Public Health Sector

Seksioni 4 Informacion mbi kontratën

4.1 Numri i Kontratës: _____ Data e Kontratës //

4.2 Emri dhe adresa e kontraktorit

Emri _____

Adresa _____

Tel/Fax _____

E-mail _____

Adresa e Internetit _____

4.2.1 Emri dhe adresa e nenkontraktorit/eve

Emri _____

Dokumentat Standarde të Tenderit

Adresa _____
Tel/Fax _____
E-mail _____
Faqja e Internetit _____

4.3 Vlera totale përfundimtare e kontratës (duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimin):

Vlera _____ (pa TVSH) Monedha _____
Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

4.3.1 Vlera totale e nenkontraktimit : _____

Vlera _____ (pa TVSH) Monedha _____
Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

4.4 Informacione shtesë

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi //



Shtojca 19

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor për publikim në Buletinin e Njoftimeve Publike]

1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____

Adresa _____

Tel/Fax _____

E-mail _____

Faqja në Internet _____

2. Lloji i procedurës: _____

3. Objekti i kontratës/marrëveshjes kuadër _____

4. Numri i referencës së procedurës/lotit _____

5. Fondi limit _____

6. Vlera totale përfundimtare e kontratës (duke përfshirë lotet opsionet dhe nenkontraktimit):

Vlera _____ (me TVSH) Monedha _____

Vlera e nenkontraktimit _____ me Tvsh Monedha _____

7. Data e lidhjes së kontratës _____

8. Emri dhe adresa e kontraktorit / nenkontraktorit

Emri _____

Dokumentat Standarde të Tenderit

Adresa _____

Nr. NIPT _____

Shtojca 20

[Letër me kokë e Bankës / Kompanisë së Sigurimeve]

[Shtojcë për t'u paraqitur nga Operatori Ekonomik]

FORMULARI I SIGURIMIT TË KONTRATËS

[Data _____

Për: [Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor]

Ne Emer te: [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 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 përbushjen e kushteve të kontratës.

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

[Përfaqësuesi i bankës / kompanisë së sigurimeve]

Shtojca 21

FORMULARI I ANKESËS PRANE AUTORITETIT KONTRAKTOR

Ankesë drejtuar: Autoriteti Kontraktor

Seksioni I. Identifikimi i Ankimuesit

Ankimuesi mund të jetë një ofertues ose ofertues i mundshëm (psh, si individ, në partneritet, në bashkëpunim, në bashkim shoqëror).

Emri i plotë i ankimuesit (ju lutem shtypeni)

Adresa

Qyteti

Shteti

Kodi Postar/Kodi Zip

Nr. Telefoni (duke përfshirë edhe prefiksin e zonës)

Nr. Faksi (duke përfshirë edhe prefiksin e zonës)

E-mail

Emri dhe pozicioni i zyrtarit të autorizuar që plotëson ankesën (ju lutem, shtypeni)

Firma e zyrtarit të autorizuar

Data (viti/muaji/dita)

Nr. Telefoni (duke përfshirë prefiksin e zonës)

Nr. Faksi (duke përfshirë prefiksin e zonës)

Seksioni II. Informacion për Procedurën

1. Numër Identifikimi

Plotësoni numrin e kontratës në njoftimin e kontratës ose në dokumentat e tenderit, duke përfshirë **llojin e procedurës së përdorur** për prokurimin në fjalë (psh, Kërkesë për Propozime(KP), Procedurë e Hapur(PH), Procedurë e Kufizuar(PK), Procedurë me Negociim(PN), Shërbim Konsulencë (SHK), Konkurs Projektimi (KP).

2. Autoriteti Kontraktor

Emri i autoritetit kontraktor që administron procesin e prokurimit.

3. Vlera e Përlogaritur e Prokurimit

Llogaritja e vlerës së kontratës (shuma e shprehur në shifra dhe fjalë)

4. Objekti i Kontratës

Përshkrim i shkurtër i punëve/mallrave/shërbimeve që blihen.



5. Afati Përfundimtar për Dorëzimin e Ofertës

Afati përfundimtar për dorëzimin e ofertave.

Data (viti/muaji/dita)

6. Data e Përcaktimit të Kontratës Fituese

Data (viti/muaji/dita) nëse zbatohet

Seksioni III. Përshkrimi i ankesës

1. Baza Ligjore e Ankesës

(shkruani shkëlqen ligjore, bazuar në vendime, akte, dokumenta, etj)

2. Deklaratë e Hollësishme e Fakteve dhe Argumenteve

Jepni një deklaratë të hollësishme të fakteve dhe argumenteve që mbështesin ankesën tuaj. Për çdo arsye të ankesës specifikoni datën në të cilën u vutë në dijeni për faktet e lidhura me arsyet e ankesës. Përmendni edhe seksionet përkatëse të dokumentave të tenderit, nëse zbatohen. Përdorni faqe shtesë, nëse është e nevojshme.

3. Lista e Shtojcave

*Që një ankesë të konsiderohet e dorëzuar, ajo duhet të jetë e plotë. Bashkangjisni një kopje të lexueshme të të gjithë dokumentave që kanë lidhje me ankesën tuaj dhe një listë të të gjithë këtyre dokumentave. Dokumentat duhet të përfshijnë normalisht **çdo njoftim të publikuar, të gjitha dokumentat e tenderit, me të gjitha ndryshimet dhe shtojcat, propozimin tuaj** . Përcaktoni se cili prej informacioneve është konfidencial, nëse ka të tillë. Shpjegoni se përse informacioni është i tillë, ose dorëzoni një version të dokumentave përkatëse me pjesët konfidenciale të hequra dhe një përmbledhje të përmbajtjes.*

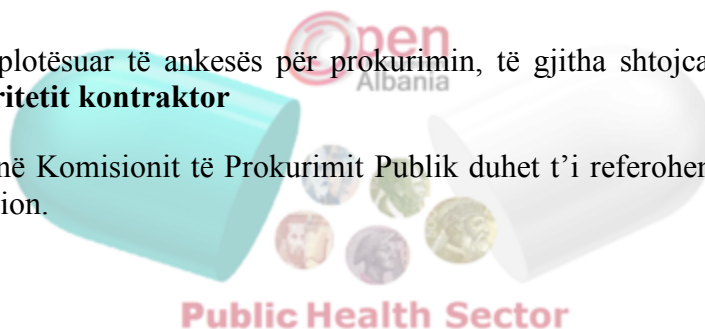
Dërgojeni formularin e plotësuar të ankesës për prokurimin, të gjitha shtojcat e nevojshme dhe disa kopje shtesë, pranë **autoritetit kontraktor**

Shënim: Për ankesat pranë Komisionit të Prokurimit Publik duhet t'i referoheni Formularit të Ankesës se nxjerrë nga ky institucion.

Nr. Faks:

E-mail:

Nenshkrimi dhe Vula e ankuesit



Shtojca 22

DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR
(KU TE GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA)
PER PUNË / MALLRA / SHËRBIME

[Përdorimi i këtij draft marrëveshje është detyruese për të gjitha Autoritetet Kontraktore që do të përdorin marrëveshjen kuadër)

Nr __

DATA:

Kjo kontratë lidhet [data], midis [emri dhe adresa e Autoritetit Kontraktor] tani e tutje të referuar si “Autoriteti Kontraktor” dhe [emri dhe adresa e Kontraktuesit] të përfaqësuar nga [përfaqësuesi], tani e tutje i quajtur si “Kontraktuesi”.

Kontraktori, me anë të ofertës së tij, me datë [data] bie dakord të furnizojë mallrat, ashtu siç janë të specifikuar në kushtet e përcaktuara në:

- Këtë kontratë
- Formulari i Deklarimit të Ofertës, të paraqitur nga Ofertuesi
- Specifikimet Teknike
- Formulari i çmimit të ofertës

Të gjitha këto dokumenta të bashkangjitur përbëjnë pjesë integrale të kësaj kontrate.

Neni 1 Objekti

1.1 Objekti i marrëveshjes kuadër është të përcaktojë kushtet, përfshirë çmimet për njësi dhe rregullat për dorëzimin e mallrave/shërbimeve/puneve në vijim.

[përshkrimi i përgjithshëm]

1.2 Marrëveshja kuadër do të zbatohet me dërgimin e ftesave për ofertë tek operatorët ekonomikë, palë në marrëveshje. P.sh. kurdoherë që Autoriteti Kontraktor i përfshirë në këtë marrëveshje, do të blejë artikuj në bazë të kësaj kontrate, duhet që të dërgojë “ftesën për ofertë” tek kontraktuesi, duke specifikuar listën me artikuj për furnizim me sasi të tyre përkatëse.

1.3 Sasitë e parashikuara, janë vetëm sasi orientuese dhe NUK e kushtëzojnë Autoritetin Kontraktor për t’i blerë ato. Autoriteti Kontraktor ka të drejtë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të parashikuara.

1.4 Kontraktuesi nuk do të ketë të drejtë kompensimi dhe NUK do t’i lejohet të bëjë ndryshime të çmimeve të njësisë, për shembull në rast se autoriteti kontraktor vendosë të blejë më pak apo më shumë sasi se sa ato të specifikuar dhe/ose në rast se autoriteti kontraktor vendos të mos blejë asnjë nga këto sasi për disa artikuj.

1.5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër

Neni 2 Çmimi

- 2.1 Çmimet për njësi për punë/mallra /shërbime janë treguar në Formularin e Cmimit të Ofertës.
- 2.2 Çmimet e njësisive duhet të jenë fikse dhe nuk duhet t'i nënshtrohen ndryshimeve për porositë e vendosura në këtë marrëveshje kuadër.

Nënshkrimet dhe Datat

| Për Kontraktuesin | | Për Autoritetin Kontraktues | |
|-------------------|--|-----------------------------|--|
| Emri: | | Emri: | |
| Pozita: | | Pozita: | |
| Nënshkrimi: | | Nënshkrimi | |
| Data: | | Data: | |
| Vula: | | Vula: | |

Public Health Sector

Shtojca 23

DRAFTI I MARRËVESHJES KUADËR (KU JO TË GJITHA KUSHTET JANË TË PËRCAKTUARA) PËR PUNË / MALLRA / SHËRBIME

Emri i Autoritetit Kontraktor,

Dhe

Emri i Kontraktuesit

Bien dakord si vijon:

Të nënshkruajnë këtë marrëveshje kuadër për objektin: < vendosni titullin > me numrin identifikues : <vendosni Numrin e Prokurimit>

Neni 1 Objekti

1.1 Objekti i kësaj marrëveshje kuadër është të vendosë rregullat për kontratat të cilat do të lidhen përmes procesit të mini-konkursit vetëm ndërmjet operatorëve ekonomike që janë palë e kësaj marrëveshje kuadër.

1.2 Kjo marrëveshje kuadër nuk është një kontratë në vete por përcakton kushtet për kontratat që do të lidhen në bazë të saj.

1.3 Kontraktuesi është vetëm një nga palët e marrëveshjes kuadër.

Neni 2 Detyrimet e Palëve

2.1 Autoriteti Kontraktues, palë në këtë marrëveshje, do t'i dërgojë kontraktuesit "Ftesën për Ofertë" kurdo që paraqitet nevoja për punë/mallra/shërbime.

2.2 Kontraktuesi, detyrohet të dorëzojë një ofertë kurdo që kërkohet nga Autoriteti Kontraktor.

Neni 3 Kontratat në zbatim të marrëveshjes kuadër

3.1 Kontratat do të nënshkruhen vetëm pas procesit të mini-konkursit.

Neni 4 Procesi i mini-konkurrencës

4.1 Procesi i mini- konkursit do të kryhet me të gjithë operatorët ekonomikë, palë në marrëveshjen kuadër, kurdoherë që paraqitet nevoja për punë /mallra/shërbime për Autoritetet Kontraktore.

Dokumentat Standarde të Tenderit

- 4.2 Autoriteti Kontraktor do të ri-hapë konkursin në bazë të kushteve të njëjta ose të kushteve të tjera të vendosura në ftesën për ofertë, sipas përcaktimeve në dokumentat e tenderit.
- 4.3 Kurdoherë që paraqitet nevoja për punë/mall /shërbim Autoriteti Kontraktor duhet të përgatisë Ftesat për Oferte dhe t'ua dërgojë të gjithë operatorëve ekonomike, palë në marrëveshjen kuadër. Vlerësimi i ofertave do të bëhet sipas kriterëve të përcaktuara në Ftesën për Ofertë.

Neni 5 Kohëzgjatja e marrëveshjes kuadër

Nënshkrimet dhe datat

| Për Kontraktuesin | | Për Autoritetin Kontraktues | |
|-------------------|--|-----------------------------|--|
| Emri : | | Emri: | |
| Pozita: | | Pozita: | |
| Nënshkrimi: | | Nënshkrimi: | |
| Data: | | Data: | |
| Vula: | | Vula: | |

Public Health Sector

Shtojca 24

[Shtojcë për t'u plotësuar nga Autoriteti Kontraktor]

FORMULARI I NJOFTIMIT TE ANULIMIT

1. Emri dhe adresa e autoritetit kontraktor

Emri _____

Adresa _____

Tel/Fax _____

E-mail _____

Faqja në Internet _____

1. Lloji i procedurës: _____

2. Numri i Referencës: _____

3. Objekti i kontratës _____

4. Fondi limit _____

5. Arsytet e Anulimit:

Bazuar në Ligjin Nr. 9643, datë 20.11.2006 “Për Prokurimin Publik” i ndryshuar, neni 24, pika 1:

a) ;

b) ;

c) ;

ç) ;

d) ;

dh) ;

Etj. _____

6. Informacione shtesë

Data e shpërndarjes së këtij njoftimi _