



Republika e Kosovës
Republika Kosova - Republic of Kosovo
Qeveria - Vlada - Government

Ministria e Shëndetësisë - Ministarstvo zdravstva - Ministry of Health
Divizioni i Prokurimit/Divizia Nabavke/Procurement Division

Prishtine datë, 03.04.2023

Zyrtari Përgjegjës i Prokurimit i Ministrisë së Shëndetësisë, në mbështetje të nenit 108/A (paragrafi 10.1) të Ligjit për Prokurimin Publik nr. 04/L-042, i ndryshuar dhe plotësuar me ligjin Nr. 04/L-237, ligjin Nr. 05/L-068 dhe ligjin Nr. 05/L-092, duke u bazuar në nenin 63 të Rregullores për Prokurim Publik të aprovuara nga Komisioni Rregullativ i Prokurimit Publik, duke vendosur sipas kërkesës për ri-shqyrtim të datës **31.03.2023**, të parashtruar nga Operatori Ekonomik **Adnan A Bala BI**, lidhur me aktivitetin e prokurimit me titull: **“Furnizim me pajisje mjekësore dhe Karriga mjekësore për marrjen e gjakut për DSHB”** me numër prokurimi: 206-23-2112-1-2-1 nxjerr:

V E N D I M

- 1. Aprovohet** si e bazuar kërkesa për ri-shqyrtim e Operatorit Ekonomik Adnan A Bala BI e dt. 31.03.2023 lidhur me aktivitetin e prokurimit: **“Furnizim me pajisje mjekësore dhe Karriga mjekësore për marrjen e gjakut për DSHB”** me numër prokurimi: 206-23-2112-1-2-1, kundër Njoftimit për Kontratë, të datës 15.03.2023 të publikuar në platformën elektronike.
- 2. Ndryshohet** kriteri nr. 1 tek Kërkesat mbi mundësitë teknike dhe/ose profesionale në NJK dhe DT (certifikata ISO 13485 kerkohet për prodhuesin e jo për OE);
- 3. Autoriteti Kontraktues**, vendos që të vazhdoj me aktivitetin e prokurimit;
- 4. Ky vendim hyn në fuqi** ditën e nënshkrimit dhe do të publikohet për të gjitha palët në platformën elektronike në adresën : <https://e-prokurimi.rks-gov.net>.

A r s y e t i m

Operatori Ekonomik Adnan A Bala BI me datë 31.03.2023 ka parashtruar kërkesën për ri-shqyrtim, lidhur me aktivitetin e prokurimit me titull: **“Furnizim me pajisje mjekësore dhe Karriga mjekësore për marrjen e gjakut për DSHB”** me numër prokurimi: 206-23-2112-1-2-1. Autoriteti Kontraktues, me datë 03.04.2023, ka shqyrtuar kërkesën në fjalë si më poshtë:

Dispozitat e LPP-së që supozohet të jenë shkelur nga Autoriteti Kontraktues sipas OE anukues:

Nenin 1 – Qëllimi

Nenin 7 - Barazia në Trajtim/ Jo-Diskriminimi

Pretendimi ankimor

Neni 7 Barazia ne Trajtim/Jo-Diskriminimi- Ky nene është parimi bazë i Prokurimit Publik, ku cekë se Autoriteti kontraktues duhet ti trajtojë operatorët ekonomik në mënyrë të barabartë dhe jo- diskriminuese dhe do të veprojë në mënyrë transparente. *Po ashtu, autoriteti kontraktues nuk do të ekzekutojë asnjë aspekt të aktivitetit të prokurimit në një mënyrë që redukton apo eliminon konkurrencën në mes të operatorëve ekonomik ose që diskriminon në dëm ose në të mirë te një ose më shume operatoreve ekonomik.*

Ne kemi vrejtur se kriter sime poshte nuk korrpondon me kete aktivitet te prokurimit pra:

Kërkesa 1. OE duhet te dëshmoj se është i certifikuar me ISO 9001 dhe ISO 13485.

Kerkesa nga OE : Pra ne kerkojm qe ISO 13485 te largohet sepse OE nuk mund te certifikohen me ISO 13485 sepse ku standart nuk mund te aplikohet per OE, ju lutem korrixi dhe largoni ISO 13485 sepse nuk kospondon me kete aktivitet te prokurimit sepse ky kriter eshte diskriminues per me shume shiko se per cfare sherben ISO 13485 pra shiko link <https://www.rimsys.io/blog/iso-13485-overview> javascript:nicTemp(); ose <https://13485store.com/medical-device-standards/what-is-iso-13485/> ose javascript:nicTemp();

Shenim: ISO 13485 nuk mund te aplikohet per OE pa ne peseri beje kerkesa qe AK te largoj nga DT kerkeses 1 per ISO 13485 edhe mos te kerkoj lidhur me kete AP sepse kjo kerkesa eshte e pa mundur te plotesohet nga OE vendos sepse nuk jane prodhues te pasijeve mjeksore qe te cerfikohen me ISO 13485 per me shume shiko fakete dhe deshmit per ISO 13485.

*Pra me ISO 13485 nuk mund te certifikone OE vendor sepse nuk jane prodhues te paisjeve mjeksore spese kjo cerficate eshte vetem per prodhuesi ose Anglisht manufacture of medical devices. pra ISO 13485 Pajisjet mjekësore -- Sistemet e menaxhimit të cilësisë --
Kërkesat për qëllime rregullatore janë një standard , dhe përmban një sistem gjithëpërfshirës të menaxhimit të cilësisë për projektimin dhe prodhimin i pajisjeve mjekësore pra per PRODHUESI E PASIJEVE MJEKSORE VLEN KY STANDART PRA ISO 13485.*

SHIKO DESHMI SI ANEKSES

Vendim

Aprovohet kerkesa e OE

Te largohet ISO 13485 si kerkesa nga DT

Pergjigjia e Autoritetit Kontraktues ne lidhje me pretendimin Ankimore

MSh e ka shqyrtuar Kërkesën tuaj për rishqyrtim te datës 31.03.2023 dhe pajtohem me pretendimin e juaj ankimor, njëkohësisht ne e korrigjojmë kriterin nr. 1 tek Kërkesat mbi mundësitë teknike dhe/ose profesionale ne NJK dhe DT.

Sipas ketij korrigjimi certifikata ISO 13485 kërkohet nga prodhuesi, ndërsa certifikata ISO 9001 kërkohet nga operatori ekonomik.

Ne e-prokurim do te behet korrigjimi i kriterit dhe afatit për ofertim përmes B54 Formulari standard për korrigjimin e gabimeve ne njoftimet e publikuara.

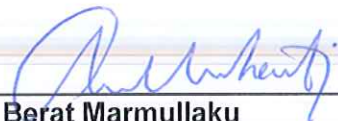
Zyrtari Përgjegjës i prokurimit bazuar ne ato që u thane më lart ka vendosur si ne dispozitiv.

Këshilla juridike:

Kundër këtij vendimi, ankuesi mund të paraqesë ankesë pranë OSHP-së. **Ankesa prane OSHP-se duhet te dorezohet brenda 10 (dhjete) diteve pas pranimi te ketij vendimi.**

Vendimi i dorëzohet:

1. Adnan A Bala Bl.
2. Operatoreve ekonomik te interesuar



Berat Marmullaku

Zyrtari përgjegjës i Prokurimit