



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, 01.09.2023

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 25.08.2023 dhe kërkesës për ri-shqyrtim të datës 29.08.2023, të parashtruar nga Operatori Ekonomik KEIS Pharmaceutical Sh.P.K., lidhur me aktivitetin e prokurimit me titull: "Furnizim me pajisje mjekësore, instrumente mjekësore për Njësitë organizative të QKUK-së" Lot 1, 3, 31, 32, 33, dhe 34, me numër prokurimi 206-23-4215-1-1-1, nxjerr:

V E N D I M

1. **Refuzohen** kërkesat për ri-shqyrtim e operatorit ekonomik KEIS Pharmaceutical Sh.P.K., të dt. 25.08.2023 dhe të dt. 29.08.2023, lidhur me aktivitetin e prokurimit "Furnizim me pajisje mjekësore, instrumente mjekësore për Njësitë organizative të QKUK-së" Lot 1, 3, 31, 32, 33 dhe 34, me numër prokurimi 206-23-4215-1-1-1, kundër Njoftimit mbi Vendimin e AK të datës 21.08.2023, të publikuar në platformën elektronike;
2. **Mbeten në fuqi** Njoftimi mbi Vendimin e AK, i datës 21.08.2023;
3. Autoriteti Kontraktues, vazhdon tutje 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 KEIS Pharmaceutical Sh.P.K., më dt. 25.08.2023 dhe 29.08.2023 ka parashtruar kërkesa për ri-shqyrtim, lidhur me aktivitetin e prokurimit me titull: "Furnizim me pajisje mjekësore, instrumente mjekësore për Njësitë organizative të QKUK-së" – Lot 1, 3, 31, 32, 33 dhe 34, me numër prokurimi 206-23-4215-1-1-1. Autoriteti Kontraktues, e ka shqyrtuar kërkesën në fjalë si më poshtë:

Dispozitat e LPP-së që supozohet të jenë shkelur nga AK sipas OE KEIS Pharmaceutical Sh.P.K:

- Neni 1 Qëllimi
- Neni 7 Barazia nëTrajtim/Jo-Diskriminimi

- Neni 28 Specifikimet teknike
- Neni 59 Ekzaminimi, Vlerësimi dhe Krahasimi i Tenderëve
- Neni 60 Kriteret për Dhënien e Kontratës
- Neni 69 Aftësia Teknike dhe Profesionale
- Neni 72 Dokumentacioni dhe Informacioni Shtesë

Pretendimet Ankimore te OE KEIS Pharmaceutical Sh.P.K:

Informata te pergjithshme hyrese:

Aktiviteti I prokurimit: Furnizim me pajisje mjekesore, instrumente mjekesore per njesite organizative te QKUK-se si procedure ka zgjatur shume me teper sesa koha e parashikur dhe percaktuar ne dosje te tenderit. Ky aktivitet I prokurimit eshte pezulluar disa here per shkak te kerkesave te shumta per pyetje sqaruese. Ne shumicen e pergjigjeve te pyetjeve sqaruese AK eshte pergjigjur pozitivisht.

Rrethanat faktike te Llotit 1, 3, 31, 32, 33, dhe 34.

Lot#1 Arsyet e eliminimit:

Kapaciteti teknik dhe profesional Kërkesa 2. Operatori ekonomik te prezantoj katalogun (broshurën) e pajisjeve te ofruara dhe te nenvizohen ne menyre te qarte produktet dhe specifikat teknike te ofruara. Nëse ofrohet broshura, duhet te specifikohet linku i veb faqes.

KEIS Lot#1:

ARSYETIM

Ne brochuren e ofruar ne dokumentacionin e aplikimit te tenderit-file I emertuar KEIS Lot#1, ART 1 Brochure, CE, MAF, ne faqet 9, 12-19 eshte I nenvizuar qarte modeli I ofertuar ndersa nen model tregohet qarte se cili model cfare specifika permban apo specifikimet teknike qe perfshine ai model, ndersa ne faqen 19 eshte edhe linku ku mund te kyqeni ne brochuren e ketij prodhuesi. Njete jane per te gjithë artikujt dhe aksesorat tjere te ofertuar per Llotin#1 (KEIS Lot#1, ART 2 Brochure, CE, MAF dhe KEIS Lot#1, ART 3 dhe 4 Brocharat, CE, MAF. Te nenvizosh cdo fjale apo fjali mendojme se eshte vetem ceshje ilustrative qe nuk ka ndonje ndikim ne funksionin e pajisjes si dhe nuk permban baze ligjore per tu eliminuar nga tenderi.

Ne vazhdim jane deshmitë e nenvizimit te specifikimeve teknike te secilit produktet te Llotit 1 dhe faqet e nenvizuara te produkteve, file I emertuar si **KEIS Lot#1, ART 1 Brochure, CE, MAF.**

Technical Specifications

Requirement	Value	Auto Reference 1 Available
Frequency	50 Hz	
Power supply	AC 220V	
Power consumption	1000 W	
Power factor	0.95	
Efficiency	95%	
Temperature range	0°C to 40°C	
Humidity range	5% to 95%	
Altitude range	0 to 1000 m	
Dimensions	1000 mm x 500 mm x 150 mm	
Weight	10 kg	
Material	Steel	
Finish	Painted	
Color	Grey	
Accessories	None	
Warranty	3 years	
Lead time	4 weeks	
Installation	On-site	
Operation	Remote	
Monitoring	Web-based	
Reporting	PDF	
Integration	SCADA	
Compliance	CE, RoHS	
Documentation	Manual, CD-ROM	
Support	24/7	
Training	Optional	
Upgrade	Available	
Expansion	Yes	
Scalability	Yes	
Flexibility	Yes	
Reliability	High	
Security	High	
Performance	High	
Energy efficiency	High	
Environmental friendliness	High	
Customer satisfaction	High	
Overall quality	High	

Technical Specifications

Requirement	Value	Auto Reference 1 Available
Support (Accessories)	None	
Power supply	AC 220V	
Power consumption	1000 W	
Power factor	0.95	
Efficiency	95%	
Temperature range	0°C to 40°C	
Humidity range	5% to 95%	
Altitude range	0 to 1000 m	
Dimensions	1000 mm x 500 mm x 150 mm	
Weight	10 kg	
Material	Steel	
Finish	Painted	
Color	Grey	
Accessories	None	
Warranty	3 years	
Lead time	4 weeks	
Installation	On-site	
Operation	Remote	
Monitoring	Web-based	
Reporting	PDF	
Integration	SCADA	
Compliance	CE, RoHS	
Documentation	Manual, CD-ROM	
Support	24/7	
Training	Optional	
Upgrade	Available	
Expansion	Yes	
Scalability	Yes	
Flexibility	Yes	
Reliability	High	
Security	High	
Performance	High	
Energy efficiency	High	
Environmental friendliness	High	
Customer satisfaction	High	
Overall quality	High	

Technical Specifications

Requirement	Detail	Asis General Materials
Drainage Slope	existing slope 1:20 (5%)	
	existing slope 1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	existing slope 1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	existing slope 1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	existing slope 1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	existing slope 1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
Slope	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
Slope for Pedestrian Light	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
Slope for Light Pedestrian	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
Slope for Pedestrian Light Pedestrian	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
Slope for Pedestrian Light Pedestrian	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>
	1:20 (5%)	<input type="checkbox"/>

Technical Specifications

Treatment	Detail	Asis General Materials
Existing Pavement	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
Existing Pavement	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
Existing Pavement	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>
	Asis General Materials	<input type="checkbox"/>

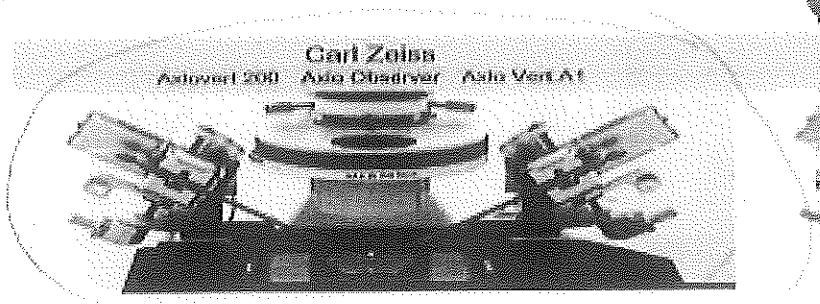


Profit from the optimized performance of your microscope control with Carl Zeiss Jena 2015 - now and for years to come.

→ www.zeiss.com/microservice

10

Page 19



Page 35

Microscope compatibility table (selected models based on your microscope)

Axis	Microscope	Objective	Mount	Carl Zeiss	Mount	Lens
01	AX-20	M7 ECLIPSE TESSAR	21	Axiovert 200	1.1	20x/0.40 NA
02	AX-21	M7 ECLIPSE TESSAR	21	Axio Observer	1.1	20x/0.40 NA
03	AX-2001	M7 ECLIPSE TESSAR	27	Axio Vert A1	1.0	18x/0.35 NA

Specifications are subject to change without notice.



Established in 1958

NARISHIGE SCIENTIFIC INSTRUMENTS LAB.

17-16 Minamishinjyuku 4-chome, Bunkyo-ku, Tokyo 114-8507 Japan
 Tel: +81 3 53 33 2222 Fax: +81 3 53 33 2222
 e-mail: info@narishige.co.jp

Product information

Page 36

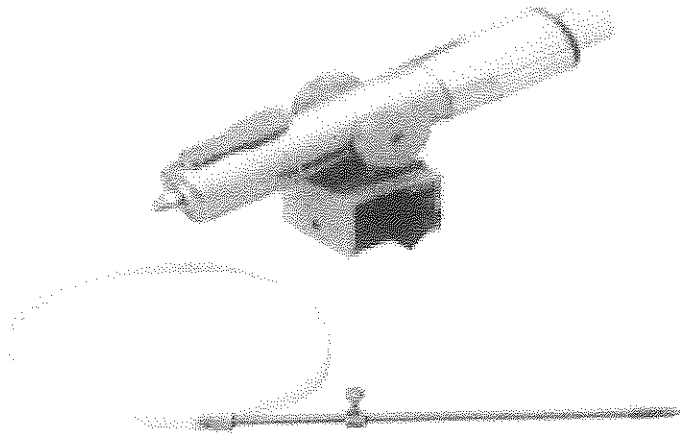
NARISHIGE

PM-11-2

Pneumatic Microinjector

Smooth and comfortable pneumatic control for both injecting and retraction sides

The PM-11-2 is a pneumatically operated microinjector that allows location and injection of a microbead with high precision and stability. Compression force is adjustable. It is fitted or equipped with a changeable nozzle (number 1-6). The microinjector supplies fluid (beads) with high accuracy operation. The PM-11-2 has an automatic adjustment on the change of pressure. Change the kind, diameter, distance, retraction time, and flow amount control.



Page 40

OCTAX LASER AND IMAGING SYSTEMS

Efficient, safe and trusted for all laser applications in IVF.

Page 53

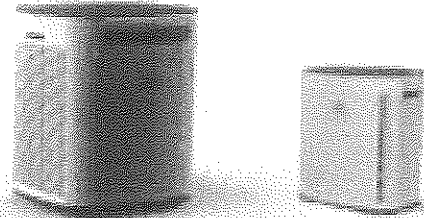
E-STOP

Model No.	Product Code	Market Code	Barcode No.	Capacity (Liters)	Capacity (Gallons)
125	1-13-20201	1-13-20201	1-13-20201	12.5	3.3
135	1-13-20202	1-13-20202	1-13-20202	13.5	3.6
145	1-13-20203	1-13-20203	1-13-20203	14.5	3.9
155	1-13-20204	1-13-20204	1-13-20204	15.5	4.2
165	1-13-20205	1-13-20205	1-13-20205	16.5	4.5
175	1-13-20206	1-13-20206	1-13-20206	17.5	4.8
185	1-13-20207	1-13-20207	1-13-20207	18.5	5.1
195	1-13-20208	1-13-20208	1-13-20208	19.5	5.4
200	1-13-20209	1-13-20209	1-13-20209	20.0	5.7

Page 73

MIA AIR

AIR PURIFIER

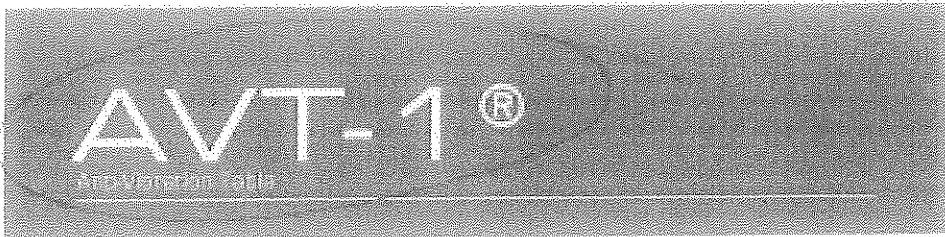
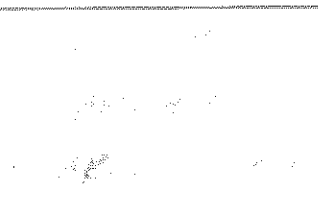


Specifications	Plus	Compact
Min. Filtration (m/Particle)	0.3	0.3
Effective Germ Counting Unit	Yes	Yes
Remote App/WEB	Yes	Yes
Control Panel	Standard Panel	Standard Panel
Sensors	PM2.5, VOC, CO2, HCHO	PM2.5, VOC
Fan Speed	6	5
Accessories (Batteries)	0	0
Efficiency		
Filter Efficiency @ 0.3 μm	99.99%	99.99%
Activated Carbon (g/L)	2	0.5
Input Power Area (m²)	0	0
HEPA H12	Yes	Yes
HEPA H13	Yes	Yes
HEPA H14	Yes	Yes
Other Special Features		
Mobile App	Yes	Yes
Light in Panel	Yes	Yes
Remote Control	Standard Panel	Yes
Real Time Indoor Air Quality	Monitor & Air Purify	Yes
Color	White, Anthracite, Black	White, Anthracite, Black
Auto Sleep (Auto Mode)	Yes/No	Yes/No
Auto On/Off (m/Particle)	0.3 μm & 0.3 μm	0.3 μm & 0.3 μm
Weight (kg)	2.1 (4.6 lbs) & 1.8 (4.0 lbs)	1.5 (3.3 lbs) & 1.2 (2.6 lbs)
UV Light	Optional	Yes
Max. Power Consumption (W)	50 - 30 (AVG)	15

Midea Group, Inc., U.S.A.
 1200 Reed Street, No. 2, Hoover, AL 36033
 1-800-828-2828 | www.midea.com
www.midea.com



Page 81



Exco Medical AVT-1® is an anti-vibration table, intended to be used with high-magnification microscopes. It isolates the microscope from vibrations generated in the room where the table is placed and from vibrations generated above or below any part of the table top, that is, not part of the AVT platform.

The table consists of a sturdy frame made from high-quality stainless steel, which makes it easy to clean and maintain. The tabletop is made of stainless steel with glass on both sides.

Technical Specifications

Equipment	Option	Two-Component Polyester	Fiber-Reinforced Plastic (FRP)	Two-Component Polyester
Capacity 1000	Capacity 1000			
Capacity 2000	Capacity 2000			
Capacity 3000	Capacity 3000			
Capacity 4000	Capacity 4000			
Capacity 5000	Capacity 5000			
Capacity 6000	Capacity 6000			
Capacity 7000	Capacity 7000			
Capacity 8000	Capacity 8000			
Capacity 9000	Capacity 9000			
Capacity 10000	Capacity 10000			
Capacity 11000	Capacity 11000			
Capacity 12000	Capacity 12000			
Capacity 13000	Capacity 13000			
Capacity 14000	Capacity 14000			
Capacity 15000	Capacity 15000			
Capacity 16000	Capacity 16000			
Capacity 17000	Capacity 17000			
Capacity 18000	Capacity 18000			
Capacity 19000	Capacity 19000			
Capacity 20000	Capacity 20000			

Page 13

Technical Specifications

Equipment	Option	Two-Component Polyester	Fiber-Reinforced Plastic (FRP)	Two-Component Polyester
Capacity 1000	Capacity 1000			
Capacity 2000	Capacity 2000			
Capacity 3000	Capacity 3000			
Capacity 4000	Capacity 4000			
Capacity 5000	Capacity 5000			
Capacity 6000	Capacity 6000			
Capacity 7000	Capacity 7000			
Capacity 8000	Capacity 8000			
Capacity 9000	Capacity 9000			
Capacity 10000	Capacity 10000			
Capacity 11000	Capacity 11000			
Capacity 12000	Capacity 12000			
Capacity 13000	Capacity 13000			
Capacity 14000	Capacity 14000			
Capacity 15000	Capacity 15000			
Capacity 16000	Capacity 16000			
Capacity 17000	Capacity 17000			
Capacity 18000	Capacity 18000			
Capacity 19000	Capacity 19000			
Capacity 20000	Capacity 20000			

Page 14

Technical Specifications

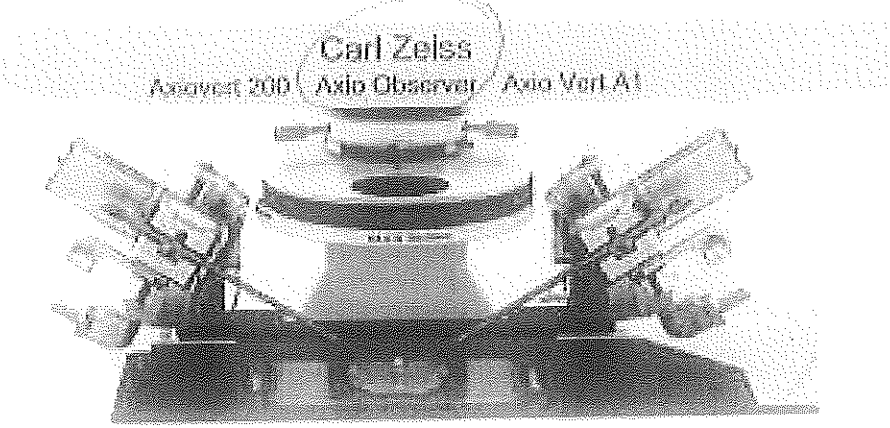
Equipment	Options	Area 1 (Source 1) Remarks	Area 2 (Source 2) Remarks	Area 3 (Source 3) Remarks
Working Tables	Working Table 1000 x 600 x 750		C	C
	Working Table 1200 x 600 x 750	A		
	Working Table 1400 x 600 x 750	B		
	Working Table 1600 x 600 x 750	D	C	B
	Working Table 1800 x 600 x 750	E	D	C
Condition	Table with 100 kg capacity	A	C	B
	Table with 150 kg capacity	B	D	C
	Table with 200 kg capacity	C	E	D
Quality for Worktable Light	Table		A	B
	Table with 100 kg capacity	A	B	C
Reflected Light Illumination	Table		A	B
	Table with 100 kg capacity	B	C	D
Quality for Reflected Light Illumination	Table		A	B
	Table with 100 kg capacity	B	C	D
Reference Illumination at 10 mm	Table		A	B
	Table with 100 kg capacity	B	C	D
Reference Illumination at 10 mm	Table		A	B
	Table with 100 kg capacity	B	C	D

Page 15

Technical Specifications

Equipment	Options	Area 1 (Source 1) Remarks	Area 2 (Source 2) Remarks	Area 3 (Source 3) Remarks
Reference Table	Table 1000 x 600 x 750	C		
	Table 1200 x 600 x 750		C	
	Table 1400 x 600 x 750		D	
	Table 1600 x 600 x 750		E	
Reference Table 1000 x 600 x 750	Table 1000 x 600 x 750		A	B
	Table 1200 x 600 x 750		C	D
Reference Table 1200 x 600 x 750	Table 1200 x 600 x 750		A	B
	Table 1400 x 600 x 750		C	D

Page 16



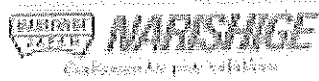
Specifications

Description		Focuser: Manual, Hydraulic, Coarse, Hydraulic, Fine, Manipulator				
Model		MIR 100				
Dimensions / Weight						
Overall Size	W: 480mm	D: 300mm	H: 181-177mm	Weight: 1.05kg		
Base Unit	W: 103-130mm	D: 100mm	H: 100-550mm	Weight: 51kg		
Auto method						
	Abbe	Stage	Distorted	Flattening	Angle	Focus Four dimensional stage
X	0.1	0.001	0.001	0.001	10-45°	
Y	0.1	0.001	0.001	0.001		
Z	0.1	0.001	0.001	0.001		
1. High resolution	0.1	0.001	0.001	0.001		
	Microscope	0.001	0.001	0.001		

Microscope compatibility table (to select model based on your microscope)

	Eynarra		Nikon	Carl Zeiss	Leica
MIR 100	01	18.70	41	21 Axiovert 200 22 Axio Observer 23 Axio Vert A1	1.1 1.2

Specifications are subject to change without notice.



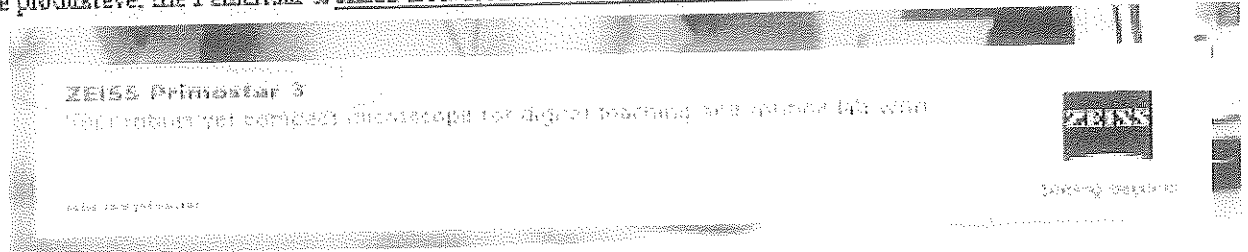
MARRISIGE CO., LTD.
 2-8-8, Minamishinjyuku 4-chome, Setagaya-ku Tokyo 151-0022, Japan
 Tel: +81 (0)3 3333 5333 Fax: +81 (0)3 3333 8700
 e-mail: sales@marrisige.co.jp

MARRISIGE INTERNATIONAL USA, INC.
 1110 Hempstead Turnpike, East Meadow, NY 11554, U.S.A.
 Tel: +1 516 794 8000 Fax: +1 516 794 0055 Toll Free: 800 445 2914
 e-mail: info@marrisige-usa.com

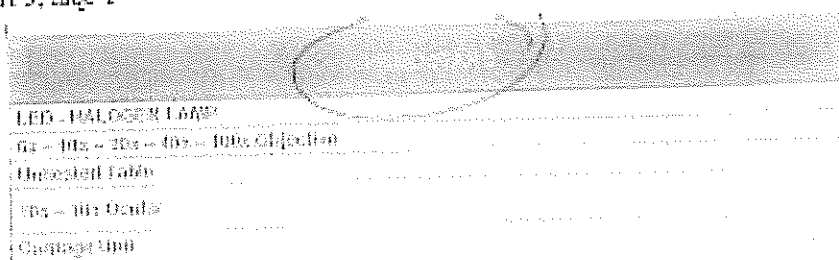
MARRISIGE INTERNATIONAL LTD.
 Unit 7, Wilton Business Park, Wilton Way, London SE20 6QF, UK
 Tel: +44 (0) 20 8590 0000 Fax: +44 (0) 20 8 391 9666
 e-mail: marketing@marrisige.co.uk
 Web site: http://marrisige-group.co.uk

03-01-00000000

Ne vazhdimi jame deshonite e nenvizimit te specifikimeve teknike te secilit produkt te Llotit 1 dhe faqet e nenvizuara
qe produkteve, file I emertuar si KEIS Lot#1, ART 3&4 Brochure, CE, MAF..

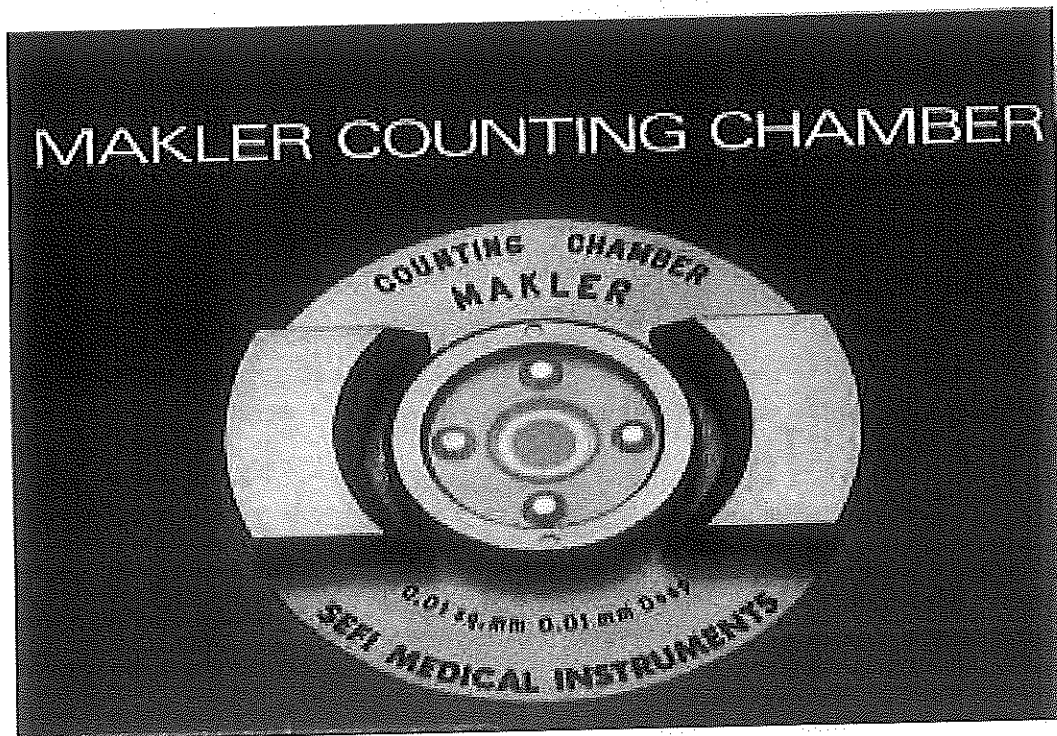


Art 3, faqe 1



Art 3, faqe 34

*Lot #1
Art #3*



Art 3, faqe 36

ZEISS Stemi 508

Your Apochromatic Stereo Microscope with 8:1 Zoom
for Excellent Image Contrast and Color Accuracy

Art 4, page 42

Tailored Precisely to Your Applications

Optical Design and Zoom Function

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

Design

Apochromy

Image Quality

Color Accuracy

Optical Resolution

Zoom

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

Optical Design and Zoom Function

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options. The 8:1 zooming Stemi 508 offers a wide range of magnification options.

Art 4, page 54

Tailored Precisely to Your Applications

High Performance, Exact Control

and accuracy

Ultra-quiet and stable

Maximum torque

High resolution

Fast start/stop

Low noise

Powerful and long life

Low start/stop current

Efficient

Low temperature

Low

torque ripple, ultra-quiet, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Maximum torque, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

High resolution, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Fast start/stop, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Low noise, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Powerful and long life, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Low start/stop current, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Efficient, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Low temperature, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Ultra-quiet and stable, ultra-precise control, ultra-precise speed, ultra-precise position, ultra-precise torque

Art 4, faqe 55



Art 4, faqe 55, faqe 56, faqe 57, faqe 58, faqe 59, faqe 60, faqe 61, faqe 62, faqe 63, faqe 64, faqe 65, faqe 66, faqe 67, faqe 68, faqe 69, faqe 70, faqe 71, faqe 72, faqe 73, faqe 74, faqe 75, faqe 76, faqe 77, faqe 78, faqe 79, faqe 80, faqe 81, faqe 82, faqe 83, faqe 84, faqe 85, faqe 86, faqe 87, faqe 88, faqe 89, faqe 90, faqe 91, faqe 92, faqe 93, faqe 94, faqe 95, faqe 96, faqe 97, faqe 98, faqe 99, faqe 100

Art 4, faqe 71

Lot#1.

Gjithashtu sa I perket po kesaj pike si arsyetim tjetër se PSE nuk eshte dashur te eliminohemi per arsyen e dhene eshte edhe kolona e fundit e paraqitur ne dosje te tenderit: Dëshmia e kërkuar dokumentare: ku kërkohet Dëshmia 2. Katalogu (broshura) e pajisjeve te ofruara me selektim te qarte te produkteve dhe specifikave teknike te ofruara. Ne si kompani e kemi plotesuar ne teresi kete kriter.

KEIS Lot#32:

Art:5 ARSYETM

Artikulli i ofertuar nga prodhuesi ESCO Medical, eshte pajisje nje nga pajisjet me te mira ne tregun boteror te dedikuar per perdorim ne IVF. Vet prodhuesi ESCO Medical eshte i certifikuar dhe operon vetem me produkte te dedikuara per perdorim ne fushen e IVF prandaj asnje nga arsyetimet per eliminim mendojme se nuk qandron per kete pozicion prandaj kerkojme nje rishqyrtim te dokumentacionit dhe certifikatave te cilases sidomos CE dhe Deklaratave te konformitetit ne te cilat percaktohet garte se pajisja e ofertuar conform cilave standarde operon: psh CE dhe FDA jane certifikata te njejta te cilases vetem se njera eshte e dedikuar per pajisjet per tregun Europen ndersa tjetra per tregun amerikan.

Pu lutem referojuni file te emertuar: KEIS Lot#32, ART 5,6,7 Brochure, CE, MAF, faqe 6

General Specifications

Esco Multi-Zone ART Workstation (MAW)

Model		MAW-10	MAW-10, ARS01	MAW-10, ARS02	MAW-10, ARS03
Internal Size		1.2 meter (4ft)			
Internal Work area dimensions (width x depth x height)*		1100 x 500 x 1100 mm (39.4" x 16.4" x 36.0")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")
External dimensions without support stand (width x depth x height)		1400 x 600 x 1300 mm (45.8" x 19.7" x 42.7")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")
External dimensions with "E" type support stand (width x depth x height)		1500 x 600 x 1700 mm (49.2" x 19.7" x 55.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")
Cabinet Construction	Main Body	1.2 mm (0.05") 18 gauge stainless polished steel with white over-coated epoxy polyurethane powder coated finish			
	Work Zone	3.2 mm (0.125") 18 gauge stainless steel, grade 304			
	Side Work Area	Tempered laminated glass Optional: Polyurethane mesh for better work flow or lighting			
Laminar air velocity		Average of 0.35m/s at 45 cm to 0.25m/s			
Filter efficiency		99.999% for particles size between 0.1 to 0.3 microns per EN1822-2:2005 (1 HEPA per 2m ²)			
Pre-Filter		Disposable and non-washable polypropylene filter with 99.9% efficiency (PALS rated)			
Media level per HEPA filter**		47 g/ft ²		47 g/ft ²	47 g/ft ²
Set of (10 x 1) heating zones		1 set	1 set	1 set	1 set
Surveillance System with data logger		1 set	1 set	1 set	1 set
Humidification System***		1 set	1 set	1 set	1 set
Microscope		Required Not included (see microscope ordering information)			
Support stand		Required Not included (see support stand ordering information)			
Shipping dimensions (width x depth x height)		1400 x 600 x 1300 mm (45.8" x 19.7" x 42.7")		1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")	1000 x 500 x 700 mm (32.8" x 16.1" x 22.8")
Shipping weight		280 kg		97 kg	97 kg

Art: 6 dhe 7. ARSYETIM

Qe nga momenti I shpalljes se aktivitetit te prokurimit AK ligjerisht eshte I obliguar qe te filloje dhe vazhdoje komunikimin e vazhdueshem me te gjitha OE e interesuar per te marre pjese ne ate aktivitet te prokurimit (kerkesa per sqarim te DT, rishqyrtim etj etj). Sa I perket katalogjeve te ofruara ne dokumentacion e aplikimit AK eshte dashur qe te n kerkeje sqarime shites ose forma te tjera paraqitjes se katalogjeve psh hard copy dhe jo te na eliminioj per mos lexim te tyre. Ne kemi qene dhe jemi te gatshem ti dorëzojme katalogjet prane AK ne cilen do forme te mundshme te cilat jane te kuptueshem dhe leweshem per AK. Gjithaashru ne katalogjet e ofruara ka qene edhe kontakti I prodhuesit (perfshire edhe website) ne te cilit AK ka mundur ta shkaktojte edhe vet vet katalogun e ofruar. Arakujt e ofertuar jane te dashmuar se jane ekskluzivisht te dedkuar per perdorim ne fushem e IVF dhe kryeqn te gjitha funksionet e kerkuara pa asnje kufizim sikur te pajisjet e te gjitha prodhuesve te tjere botaror.

Ndërsa sa I perket kriterit te eliminimit per mungese te detyrime se disponueshmerine e pjeseve reserve per se paku 7 vitet e ardhshme, kjo nuk qendron sepse prodhuesi e ka ofruar kete garancion te disponueshmerise se pjeseve reserve per 7 vitet e ardhshme ne autorizimin e tij.

Ju lutem referojuni file te emertuar: NEIS Lot#32. ART 5,6,7 Brochure, CE, MAF, fotoja ne vazhdim faqe 47:

Authorization Statement

Date: 10-08-2022

To: **MINISTRY OF HEALTH**

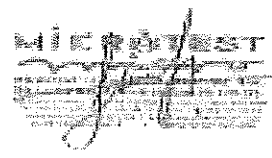
(to purchaser)	MIA PHARMA LLC
(to manufacturer)	

From: "Supply of medical equipment, medical instruments for the operational needs of the QIBH"

WHEREAS

We, **MIRRETT LAUGHAN/VAZHAR LINDOAR MARINE IMALAT SAN. TIC. LTD. SH.L** who are official manufacturer of (Laboratory tools and equipment, laboratory equipment and accessories of same business), having facilities at (C/o Adana Sanayi Sitesi 1478 (503) Sok. No:37 Istediközü/Şanlıurfa/Türkiye), do hereby authorize **MIA Pharmaceuticals S.p.A** with Italian Identification Number **216519621** to submit a quotation the purpose of which is to provide the following Goods, manufactured by us and to subsequently originate and sign the Quotation.

Manufacturer's warranty for availability of spare parts at least for 7 years from the date of installation



Dated on **10/08/2022**

MIRRETT LAUGHAN/VAZHAR LINDOAR
 MANAGER / DREKTOR PËRSHËRËS / CEO / YERLEKELI / DIRECTOR GENERAL

MIRRETT LAUGHAN/VAZHAR LINDOAR MARINE IMALAT SAN. TIC. LTD. SH.L
 C/o Adana Sanayi Sitesi 1478 (503) Sok. No: 37 Istediközü/Şanlıurfa/Türkiye • www.mirrettpharma.com.tr
 Telsiz: +90 312 291 41 74 20 • Faks: +90 312 291 41 91 • mirrettpharma@mirrettpharma.com

KEIS Lot#33:

ARSYETIM: Në momentin e shpalljes së këtij aktiviteti të prokurimit të gjithë artikujt e Lotit 1, 32, 33 dhe 34 kanë qenë të përfshira vetëm në një lot (LOT#1) dhe vlera e buxhetit e dedikuar për këto lloje ka qenë: 826.900,00 euro.

Pas kërkesës së OE ekonomik për ndarje të Lotit 1 në disa lloje të tjera, bashkë me ndarjen e këtij lloji në 4 lloje është bërë edhe ndarja e buxhetit për secilin lloj për të cilin mendojme se ndarja e buxhetit për këto 4 lloje është bërë në mënyrë jo proporcionale që nënkupton për ndonjë lloj është ndare më shumë buxhet sesa është dashur ndërsa për ndonjë lloj më pak sesa është dashur.

Për këto ndarje jo proporcionale të buxhetit ka pasur edhe kërkesë për rishqyrtim të buxhetit.

Edhe për kunder ndarjes jo proporcionale të buxhetit kompania KEIS Pharmaceutical për të 4 llojet e IVF ka aplikuar në vlerë totale 808.990,90 që nënkupton jemi mbrenda buxhetit të paraprirë në fillim. Prandaj mendojme se edhe ky arsyetim për eliminim nuk qëndron sepse nuk është në pyetje tëqalimim enorm i buxhetit të paraprirë për ndarje jo proporcionale të buxhetit për lloje.

1. Ju lutem referojuni sqarimeve shtese të AK të cilat janë të disponueshme në faqen e-prokurimit dhe atë si vijon:

Linku:

<https://e-prokurim.lkej.gov.net/HOME/ClanakIkonNew.aspx?id=327>

Dokumentet emertimi dhe datat:

VENDIM PER RISHQYRTIM TE KERKESES_Access Solution shpk te dates 15.06.2023.pdf

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

Ministria e Shëndetësisë - Ministarstvo zdravstva - Ministry of Health
Direktoratë e Prokurimit/ Uprava Nabavke/ Procurement Division

Prishtinë, datë, 15.06.2023

Zyrtar Përfundim i Prokurimit i Ministrisë së Shëndetësisë në mbështetje të marrëzës (COW) sipas marrëzës të llojeve të Prokurimit Publik të: 040-047, i ndërruar dhe përfundim të marrëzës të: 040-047, ligji nr. 205-004 dhe ligji nr. 053-092, i bërë në bashkëpunim me marrëzën 05 të Regjistrimit për Prokurim Publik të shërbimeve nga Kompania Kosoviane i Prokurimit Publik, duke vendosur sipas **Kërkesës për shqyrtim të datës 12.06.2023**, të parashtrimit nga Operatori Ekonomik Access Solution shpk, i bërë me shprehje të prokurimit me shtet "Punëtim me pagë për mjekëzore, instrumente mjekëzore për mjekëzore mjekëzore të QKUK-së" LOT 1, 32, 33, 34, me marrëzën përfundim të 200-23-4219-1-1-1.

V E N D I M

1. **Prandaj** kërkesa për ndarjeve të operimit ekonomik Access Solution shpk e dt 12.06.2023 është e pajtueshme me prokurimin "Punëtim me pagë për mjekëzore, instrumente mjekëzore për mjekëzore mjekëzore të QKUK-së" Lot 1, 32, 33, 34, me marrëzën përfundim të 200-23-4219-1-1-1, i bërë në bashkëpunim me marrëzën të datës 10.04.2023 të përfundimit të parashtrimit ekonomik.
2. Do të rishikohet, Specifikimi Teknik dhe buxhetit për Lot 1, 32, 33, 34
3. Anëtarët Kryesorë të shërbimit do të jenë të përfshirë në përfundim.
4. Ky vendim bën të mundur që të shpallim dhe të bërë përfundim për të gjithë pjesët të shërbimit ekonomik mjekëzore të llojeve të prokurimit nga-gov.net

A r s y e t i m

Operatori Ekonomik Access Solution shpk me datë 12.06.2023 të parashtrimit kërkesën për shqyrtim të marrëzës së përfundimit të marrëzës të: 040-047. Kërkesa me pagë për mjekëzore mjekëzore mjekëzore për mjekëzore mjekëzore të QKUK-së" - Lot 1, 32, 33, 34, me marrëzën përfundim të 200-23-4219-1-1-1. Anëtarët Kryesorë të shërbimit ekonomik të llojeve të prokurimit nga-gov.net

Direktoratë e LPP-së që nënkupton të (në shprehje nga AK sipas OE Access Solution shpk):

Pratendimet ankimore:

Për të shprehur me kërkesën për të ndërruar marrëzën e bërë të llojeve të Lotit 1 - Përfundim me pagë për mjekëzore për Punëtim me pagë për mjekëzore mjekëzore të QKUK-së" me marrëzën të përfundimit të marrëzës të: 200-23-4219-1-1-1. Buxheti i parashtrimit për këto lloje përfundim të 200-23-4219-1-1-1 është 826.900 euro.

KEIS Lot#34:

ARSYETIM: Te gjitha arsyetimet e dhena per eleminim per keto lloj mak qendrojne per arsyet vijuese:

1. Per llojet e IVF disa hane ka paqur kerkesa per sqarim per specifikat teknike dhe pergjegjiet e AK per keto kerkesa hane qene pozitive: **LEJOHET TE APLIKOHET ME PRODUKTE ME SPECIFIKA TEKNIKE TE NGJAJSHME DHE QE E KRYEJNE TE NJEJTIN FUNKSION.** Ju lutem referojuni sqarimeve shtese te AK te cilat jane te disponueshme ne faqen e-prokurimi dhe ate si vijon:

Linku:

<http://e-prokurimi.rka-gov.net/HOME/ChauakItemNew.aspx?id=327>

Dokumentet-emertimi dhe datat:

Sqarime shtese per OE te dates 16.05.2023.pdf

Sqarime shtese per OE te dates 29.05.2023.pdf

Sqarime shtese per OE te dates 07.06.2023.pdf

Sqarime shtese per OE te dates 12.06.2023.pdf

VENDIM PER RISHQYRTIM TE KERKESES _NOVIX_ te dates 27.06.2023.pdf

Sqarime shtese per Lot 1,33,34_ te dates 27.06.2023.pdf.

Foto e vendimit ne vazhdim te Sqarime shtese per Lot 1,33,34_ te dates 27.06.2023.pdf

Duhet të ofrohet të menaxhimi të zbuluar duhet të jetë në Angjëli, por duhet të rimbujtet dhe të rimbujtet rimbujtet në përvojë të gjatë në kështu që të bëjë të mundur të punojë.

Qëllimi i kësaj duhet të jetë në përvojë me standartet ISO si ISO9001. Të duhet të rimbujtet rimbujtet e bashkë me përvojën, autoritetin me 2 faktore dhe autoritetin me ISO, gjithashtu të gjitha të cilat e rimbujtet përvojën duhet të rimbujtet të kësaj.

Të duhet të rimbujtet i menaxhimi duhet të rimbujtet versionet me të kësaj të DB dhe SO, DB dhe SO duhet të jetë në përvojë të kësaj të menaxhimi të zbuluar, kështu që rimbujtet rimbujtet të menaxhimit dhe rimbujtet në përvojë me ASIS, por nëse ASIS nuk i ka ose rimbujtet i rimbujtet të gjitha kësaj e kësaj për rimbujtet të rimbujtet e kësaj, kështu të gjitha kësaj e kësaj duhet të rimbujtet nga rimbujtet.

Dokumentacioni : përfshijet i funksionit dhe përdorimit të sistemit duhet të rimbujtet dhe të rimbujtet, në rimbujtet të rimbujtet në format rimbujtet pas rimbujtet të kësaj.

Duhet të jetë i rimbujtet kësaj përvojën të kësaj (Main Program, ID Witness dhe Tank Control) dhe duhet të jetë i rimbujtet në të rimbujtet server pa rimbujtet për server rimbujtet.

Por Lot 1, 33, 34, në rimbujtet të rimbujtet të rimbujtet të rimbujtet përvojën, për rimbujtet (ose rimbujtet), rimbujtet për rimbujtet e kësaj, rimbujtet të rimbujtet me të rimbujtet me rimbujtet të kësaj me të rimbujtet.

Me rimbujtet.

Rimbujtet rimbujtet rimbujtet

Zyrtar përvojën e Rimbujtet

3. Arsyetimet tujta për mos përbashkë të disa specifikimeve teknike kanë të bëjnë vetëm me aspektin ilustrativ dhe nuk kanë asnjë efekt në funksionin e të gjitha artikujve të kërkuara sepse për çdo paqartësi kemi mundur të na kontraktimi për sqarime.

ARSYETIM I PERGJITHSHEM:

Kerkojme nga komisioni vlerësues që të rimbujtet edhe njëherë të gjitha dokumentacionin e ofruar nga kompania KEIS dhe të bëjë edhe njëherë rivlerësimin e ofertave tona sepse mendojme se I plotësojme të gjitha kriteret e kërkuara dhe të na shpallin fitues ekskluzivisht për lotet 1, 32, 33 dhe 34.

Gjithëshejt plotësimin e specifikimeve teknike funksionale e kemi konfirmuar edhe me plotësimin dhe nëshkrimin e aneksit 1 të DT. Kerkojme nga komisioni vlerësues të na jap se paku një dashmi për ndonjë nga artikujt e ofruar se ky artikull nuk është funksional për tu përdorur në fushën e IVF sepse mendojme se të gjitha pajisjet e ofruara janë të kualitetit të lartë dhe të destinuara për aplikim në fushën e IVF.

Gjithëshejt edhe për Lot#3 mendojme se artikujt tona të ofruar janë të kualitetit të lartë dhe I plotësojme të gjitha specifikimet teknike për të qenë funksional për qëllimin e kërkuar.

Rrethanat Faktike të Lot#31

ARSYETIM

Në letrën standarde për tenderuesin e eliminuar në lotin 31 cekët që është oferta e kompanisë tone është e përgjegjshme sepse është kërkuar "Most perform single and/or double access Aphaeresis and Immunoadsorption - e ne kemi ofertuar me "Emergency Single needle option"

Konsiderojmë se arsyetimi i juaj është i paqëndrueshëm dhe në kundërshtim me dokumentet e prezantuara sepse Deklarimi që "Pajisje e ofruar dhe nuk është Pajisja që ne kemi kërkuar" është në kundërshtim me ligjin e prokurimit pasi që pajisja që kërkohet është e definuar me specifikacion dhe me qëllimin e përdorimit andaj pretendimi i juaj për brend të caktuar është i papranueshëm dhe në kundërshtim me ligjin e Prokurimit. Rrjedhimisht për Most perform single and or double Aphaeresis and Immunoadsorption, e kemi pas përshkrimin në broshurën fq 3 dhe 6. ku specifikohet konkretisht "

Ju lutem referojuni file te emertuar: KEIS Lot#31, Brochure, , faqe 3 dhe 6

1. Operational requirements

Specification Required:

2. Operational requirements			
SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
2.2	Must perform single and/or double access Aphaeresis and Immunoadsorption.	YES Brochure pg. 3	

	Description	DN/SN	Disposable
Depletion	Depletion of platelets or platelets and lymphocytes	DN	C4L
TPE	Therapeutic Plasma exchange	DN/SN*	PL1
Adsorption	Plasma treatment with connected columns or filters	DN	PIR
RBC	Replacement or depletion of red blood cells	DN	PL1

Njëkohësisht është cekur në letrën standarde për tenderuesin e eliminuar që është kërkuar edhe Convient Servo-controlled/CVT- ku e keni cekur që pajisja e ofruar nga ana jonë nuk e posedon këtë kërkesë. Rrjedhimisht konsiderojmë se aryetimi i juaj është i paqëndrueshëm dhe në kundërshtim me dokumentet e prezantuara sepse e keni pas përshkërimin e poshtëshënuar:

2. Electricity supply

Specification Required:

6. Electricity supply			
SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
6.2	Convenient servo-controlled stabilizer/CVT	YES	

Është cekur në letrën standarde për tenderuesin e eliminuar që është kërkuar edhe 'List of equipment available to provide calibration and routine preventive maintenance support, according to the manufacturer's documentation in the service/ technical manual- dhe ne si kompani nuk e kemi ofruar,

Konsiderojmë se aryetimi i juaj është i paqëndrueshëm dhe në kundërshtim me dokumentet e prezantuara sepse të poshtëshënuar e keni të bashkangjitur dokumentin që e posedoni në dosjen e tenderit

Specifikimi 6.2 mbulohet nga specifikimi i UPS-së

LOT 31

Supply of equipment for the development of the apheresis process for the Nephrology Clinic

Quantity - 1 pc.

Technical specifications for therapeutic plasmapheresis and immunoadsorption

Code: UNSPSC:

Code ECRI:

1. Function description			
SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications

1.1	Therapeutic plasmapheresis is a medical treatment procedure in which the patient's blood passes through a machine - semipermeable membrane - Apheresis that separates a special component (immunoglobulin, antibodies) and returns the rest to circulation. This intervention results in a filtered plasma product that can be used to treat numerous diseases.	Immunoadsorption is used	
1.2	Immunoadsorption is an alternative method of apheresis which selectively removes immunoglobulins while preserving other plasma proteins.	YES Brochure pg. 6	
1.3	These interventions result in a filtered plasma product that can be used to treat many diseases.	YES Brochure pg. 8	

2. Operational requirements

SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
2.1	Fully automatic, microprocessor controlled with touch screen access operator control panel.	YES Brochure pg. 3	
2.2	Must perform single and/or double access Aphaeresis and Immunoadsorption.	YES Brochure pg. 3	

3. Technical specifications

SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
	Minimum requirements for new apheresis devices and, in a general form, the mechanism for evaluating the acceptability of the device hardware, software and associated apheresis sets.		
3.1	Minimal Requirements		
3.11	General. Equipment must be CE/UKCA/UKNI marked Manufacturers must adhere to Good Automated Manufacturing Practice (GAMP)	YES	
3.12	The hardware components of the device The device must contain the following: - manual cancellation system	YES, Brochure pages 9 – 15.	

	<ul style="list-style-type: none"> - blood flow monitor - in-line air detector - integral blood filter - indicator of the flow of anticoagulants - the default collection volume device <ul style="list-style-type: none"> - visual sound alarms for the completion of the procedure - automatic standby mode for power failure - enabling self-checking to include all critical safety and operational procedures. 		
3.13	<p>Software components of the device The software must provide the following parameters:</p> <ul style="list-style-type: none"> - for the accepted algorithm of total blood volume calculation - for the accepted algorithm for calculating the rate of reinfusion of plasma, albumin, anticoagulant, citrate - for reinfusion of fixed upper limit anticoagulants/citrates - for the total collection volume of the programmable upper limit - should not exceed predetermined fluid reinfusion limits (eg anticoagulant, citrate, saline) - for the alarm and prevention of the use of the incorrect (incongruent) group for the programmed procedure - prevents the procedure when the predicted parameters after collection fall outside the programmable safety limits. 	YES Brochure pages 16 – 18.	
3.14	<p>Apheresis sets (kits). Apheresis sets must have:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a closed system - a visual system to minimize the risk of liquid line transposition - a microbial filter in the "spiked" lines (unless the set will only be used to collect plasma for fractionation) - a diversion line and a sampling bag - a means of preventing incorrect connections to the IV fluid (eg saline) and anticoagulant kit. 	YES. Technical Information Sheet 9400411 – PIR	

	- Care should be taken to include a pouch in the final package to facilitate testing for bacterial contamination		
--	--	--	--

4. System configuration Accessories, spares and consumables

SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
4.1	The system as specified-	YES	
4.2	50-thirty disposable plasmapheresis/immunoadsorption kits and sets should be provided with the equipment	YES	
4.3	All consumables necessary for the installation and standardization of the system are provided free of charge.	YES	

5. Environmental factors

SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
5.1	The unit must be capable of being continuously stored at an environment temperature of 0-50 degrees C and a relative humidity of 15-90%	YES Brochure page 19.	
5.2	The unit must be able to operate continuously at temperature of 10-40 degrees C and a relative humidity of 15-90%.	YES Brochure page 19.	

6. Electricity supply

SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
6.1	The input power must be 220-240 VAC, 50 Hz for connecting to a standard plug applicable in Kosovo	YES	
6.2	Convenient servo-controlled stabilizer/CVT	YES	
6.3	UPS suitable for the relevant equipment with maintenance free battery for minimum backup of one hour shall be supplied with the unit.	YES	

7. Standards and Safety			
SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
7.1	The product Must be FDA, CE, UL or BIS approved	YES	
7.2	3 year comprehensive warranty and 5 year AMC after warranty	YES	
7.3	Electrical safety complies with IEC-60601 / IS-13450 electrical safety standards	YES	
7.4	The manufacturer must be ISO certified for quality standards	YES	
7.5	Training in the center where the device is used for 5 doctors and 5 nurses who will start applying the procedure and comprehensive training for the staff in the center up to the recognition and functionalization of the system	YES	
7.6	Guarantee for servicing the device and long-term supply of consumables for plasmapheresis and immunoadsorption	YES	

8. Documentation			
SI	Name	Technical specifications provided by the bidder	Deviation in specifications
8.1	Calibration and inspection certificate from the factory	YES	
8.2	List of equipment available to provide calibration and routine preventive maintenance support, according to the manufacturer's documentation in the service/technical manual	YES	
8.3	List of important spare parts and accessories with their part number and cost	YES	
8.4	Daily, weekly, monthly and quarterly maintenance checklist instructions log book. Job description	YES	

Specificikimi 6.2 mbulohet nga specificikimi i UPS-së

Special Conditions

— Minimum 3 (three) year warranty for the equipment offered which has a value of \geq one thousand euros per unit (during the warranty period all replaceable parts must be replaced according to the manufacturer's recommendations in certain periods of time including updates); yes during this period, the supply contractor is obliged to avoid any defect occurring in the equipment, even with the supply of new parts. As for the equipment offered with a value $<$ one thousand euros per unit, the validity of the Warranty must be at least 1 (one) year.

— Installation and functionalization of equipment, especially those that exceed values \geq one thousand euros per unit, training of personnel for use and basic servicing by the winning EO - to be proven with a declaration in the bid (an original declaration from the bidder).

— Upon delivery of the equipment, the winning EO must deposit the basic user and servicing manual, while for the equipment in which the software program is integrated, the Software (CD-software), the License (CD of Licenses) must also be deposited as and Backup-CD after installation of each device with its own serial number - evidenced by a declaration in the offer (an original Declaration from the bidder).

— Delivery time 45 days.

— Additional criteria for fixed devices which are provided for static assembly:

- The contractor must supply, assemble and install the equipment, including in the bid the installation works and all necessary accessories, adapters, equipment and materials.

- The supplier must ensure that all eventual damages will be remedied, be it damages to the floor, walls, electrical circuits as well as all other damages that may occur during the activity of supply, assembly and installation of these devices in the operating room.

- The reconstruction of the damaged area will have the same quality and finish as the pre-existing one.

ARSYETIM I PERGJITHSHEM:

Kerkojme nga komisioni vleresues qe te rishqyrtoje edhe njehere te gjithe dokumentacionin e ofruar nga kompania KEIS dhe te beje edhe njehere rivlersimin e ofertave tona sepse mendojme se i plotesojme te gjitha kriteret e kerkuara dhe te na shpallin fitues ekskluzivisht per llotete 1,31, 32, 33 dhe 34.

Demet materiale

Shkelja e supozuar biznesin tonë përveç dëmit material fitimi nga kjo kontrate, dëm edhe më i madhë është demotivimi se në këtë vend punohet drejt.

Përgjigjia e Autoritetit Kontraktues ne lidhje me pretendimin Ankimore te OE ankues:

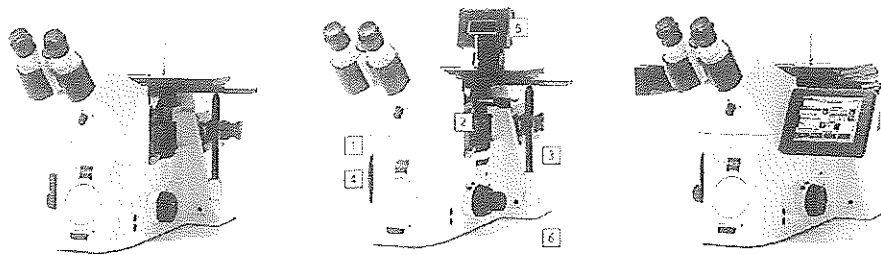
I konsiderojmë te pa bazuara pretendimet tuaja ankimore ne lidhje me ofertën tuaj për Lot 1, 3, 31, 32, 33 dhe 34, duke marre parasysh se gjate vlerësimit te aktivitetit, komisioni i ka verifikuar produktet e ofruara nga ana juaj dhe i ka potencuar mangësitë ne specifika. Produktet e ofruara nga ana juaj nuk i plotesojne specifikat teknike te kerkuara sipas DT-se, ju lutem refrohuni mangesive si me poshte:

Përgjigjeje për Lot 1:

Katalogu i ofruar për Artikullin 1 te Lot-it 1, përfshinë disa modele e qe është e pamundur për AK te identifikojë se çka është përfshirë ne konfigurimin e pajisjes e çka jo. P.SH.

Your Flexible Choice of Components

- 1. Overview
- 2. Key Advantages
- 3. Key Applications
- 4. The System
- 5. Technology and Data
- 6. Software



- 1 Microscope
 - Axio Observer 5 microscope (see coded)
 - Axio Observer 5 microscope (see coded, partly motorized)
 - Axio Observer 7 microscope (motorized)
- 2 Objectives
 - EC Eplan
 - EC Eplan-NEOPLAN
 - EC Eplan-PROCHROMAT
- 3 Illumination
 - Halogen light
 - microLED
 - HAL 100
 - HFO
 - Transmitted light
 - HAL 100
 - microLED
- 4 Cameras
 - AxioCam HRC
 - AxioCam MRC 5
 - AxioCam MRC
 - AxioCam 506 color
 - AxioCam 509 color
 - AxioCam XC 5
 - AxioCam XC 1
 - AxioCam 105 color
- 5 Software
 - AxioVision
 - AxioVision LE
 - ZEN 2 core
 - ZEN 2 starter
- 6 Accessories
 - Confocal Microscopy
 - Fixed, mass filing, rotating analyzer and polarizers
 - Gluing stage, scanning stages

Pra siç shihet me larte ne katalogun e ofruar ju keni nënvizuar vetëm modelin e Microscopit, mirëpo nuk i keni nënvizuar asnjë nga modelet e **Objectives, illumination, Cameras, Software and Accessories**, gjë qe për ne është e pa kjarte dhe krijon mundësi te dështimit ne realizim te kontratës.

Ne baze te këtij katalogu shihet qarte se **Objectives, illumination, Cameras, Software and Accessories** janë me disa opsione, dhe mos nënvizimi i këtyre opsioneve lenë për tu kuptuar se produkti mikroskop mund te liferohet pa këto pjese apo me opcionin me te dobët dhe se AK nuk ka te drejtën te kërkoj tjetrin me te mire ne momentin e pranimit.

Gjithashtu pas rishikimit te dokumentacionit është vërejtur se mungojnë specifikat te Mikromanipulatori, si ne vijim:

· It should be controlled on x-y-z axes with the help of joystick. (ju keni ofruar micromanipulator i cili kontrollohet nga joystick vetem ne aksin X dhe Y, ndërsa ne Z nga Knob)

Drive method	Method	Fringe	Operation	Full rotation	Angle	Y-axis: Four dimensional image
X	Oil	10mm	X and Y joystick control	250 µm	-	
Y	Oil	10mm	knob	250 µm		
Z	Oil	10mm	knob	250 µm		
T (Pipette holder)	Oil	10mm	knob	1,000 µm	15°~40°	
	Mechanical	50mm	Lever control (up/down)	-		

In sensitive control, the motion should be done with a precision of 2 μm . (ju keni ofruar mikriomanipulator me saktesi minimale prej 5 μm , me devijim mbi 100%)

Movement range	X/Y/Z-axis	Oil hydraulic control 10mm Full rotation of knob 250 μm Minimum graduation 5 μm
----------------	------------	---

Motor controlled micromanipulator should be used to bring the injector into the field of view of the microscope (mungon specifika)

The high-speed button with the manipulator should be able to move at 1.4 mm/s. (mungon specifika)

The speed adjustment button with the manipulator speed should be adjusted sleeplessly between 0.1mm/s to 0.7mm/s. (mungon specifika)

Pulling and pushing should be possible with the injector unit. (mungon specifika)

Injector unit should have at least 1060 μl oil holding capacity. (mungon specifika)

One full movement of the handle should be 500 μm and be equivalent to 10 μl oil movement. (mungon specifika)

Tek broshura e sistemit Laserik (**Artikulli 1, Laser System**) nuk është nënvizuar asnjë fjali.

Tek Artikulli 3

Ashtu siç e ka cekur OE ne ankesën e tije tek artikulli 3, është nënvizuar vetëm modeli i artikullit (ne faqen a pare te broshurës) por nuk është nënvizuar asnjë nga modelet specifike, pra ne faqen e pare shënon Primostar 3, siç shihet me poshtë janë 7 modelet specifike te Primostar 3:

Tailored Precisely to Your Applications

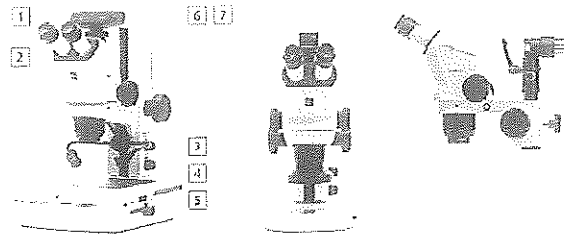
	Order Number	Primostar 3: 41521-001-000	Primostar 3: 41521-002-000	Primostar 3: 41521-003-000	Primostar 3: 41521-007-000	Primostar 3: 41521-011-000	Primostar 3: 41521-021-000	Primostar 3: 41521-022-000	Primostar 3: 41521-023-000
Viewing angle	25°	25°	25°	25°	25°	25°	25°	25°	25°
Stage drive right	x	x	x	x	x	x	x	x	x
FOV 20 mm	x	x	x	x	x	x	x	x	x
FOV 22 mm							x	x	x
Exydrive	x	x	x	x	x	x	x	x	x
Fullrotate						x	x	x	x
AAI						x	x	x	x
LED	x	x	x	x	x	x	x	x	x
Polarize	x	x	x	x	x	x	x	x	x
Photostab			x			x	x	x	x
Climas nosepiece	x	x	x	x	x				
Sizes nosepiece							x	x	x
Objectives						14, 16, 40x 10x, 20x			
Objectives or/DAI7	4x, 10x, 40x 10x, 20x	4x, 10x, 20x	4x, 10x, 20x	4x, 10x, 40x		4x, 10x, 40x	4x, 10x, 40x, 60x	4x, 10x, 40x, 60x	4x, 10x, 40x, 60x
Abbe condenser	x	x	x	x	x	x	x	x	x
Turret condenser							x	x	x
Light manager							x	x	x
Eco mode							x	x	x

Artikulli 4:

Ju keni nënvizuar modelin por jo edhe zgjedhjen e opsioneve të cilat konfigurohet Mikroskopi:

Your Flexible Choice of Components

- 1. Overview
- 2. Main Features
- 3. The Applications
- 4. The System
- 5. Technology and Data
- 6. Service



1 Microscopes

- Stand 508 (photo) only
- Stand K14 (see procedure 0100) w/ light path
- Stand 508 (see procedure 5050) w/ light path
- All zoom bodies include eye caps 10x/22.5x for use as phototubes with camera adapter 0.5x for consistent contrast (configurable via 60x interface)

2 Interchangeable Optics

- Objectives: 11.1x/0.25 NA, Inc. (incl. wash)
- NA: 16x-16.8x, f.c. W 25x/1.0 f.c.
- Photo caps: 0.5x, 0.4x, Apo 0.55x, Apo 1.0x, Apo 2.0x, variable front optic 0.3x-0.5x
- Accessories: eyepiece reticles, 50x adapter for Olympus S.8 and video cameras

3 Illumination

- LED illuminators to stands K14, spot, double spot, photo (coll. segmentable) w/ light
- Filter or mirror-based transmission units to Stand M-LED
- Filter for K14 for standard use of daylight
- Fiberoptic cold light sources with spot, angular ring, line, vertical, diffuse dome and area illuminators
- High brightness LED spots and LED ring lights with segmenting function
- Built-in fiber optic systems for reflected and transmitted light

Illumination Techniques

- Reflected and transmitted light or glen field, confocal, polarization, dark field

4 Stands

- Large desk top stands M and stand N with column 300 mm
- Compact stand N
- LED stand version B (EU/UK/US) and stand M-LED with electronics and controls for LED illuminators
- Stable stand system 300 with Cx-tilts
- Bayonet stand B and double arm 50x
- Floor stand S and tilting arm stand V

5 Accessories

- Mechanical, gliding, telescopic and rotating stages, large hand rest for stand K14/S

6 Software

- ZEN Lite and ZEN core imaging software
- Lattice imaging app for tablets or phones
- Lattice for Windows, Lattice Teacher

7 Recommended Cameras

- Avicam 130 5s
- Avicam 100 color
- Avicam 300 color

Katalogu i ofruar nga ana juaj përfshin disa modele të Microscopave, dhe mos nënvizimi i specifikave teknike të Mikroskopit, mos nënvizime i tyre e pamundëson një vlerësim të drejt.

Për Lot 3: Nuk keni ofruar asnjë pretendim ankimor.

Për LOT 31: Pretendimet tuaja ankimore i konsiderojmë të pa bazuara, meqenëse pajisja e ofruar nga ana juaj është tjetër pajisje me atë të kërkuar nga AK-MSH.

2.2 Ankesa nga OE se "Must perform single and/or double" është e përfshirë në faqen 3 të katalogut/brosurës:

Therapeutics and Depletions

- 2.1 -> • Completely automated interface setting and control for all procedures
- Highly efficient therapeutic protocols

Leukocyte Collection

- 2.2 -> • Emergency single needle option
- Depletion of red cells, platelets or mononuclear cells

Nuk qëndron pasi që nga specifikat e DT është kërkuar që pajisja të performoj Single dhe/ose (and/or) double, dmth OE duhet ta kuptoj se është kërkuar single edhe/ose double e jo vetëm single, ose me një spjegim me të mirë po të ishte ofruar produkti Double atëherë do të ishte i pranueshëm por vetëm single jo. Dmth ne mendojmë që ankesa e OE nuk qëndron.


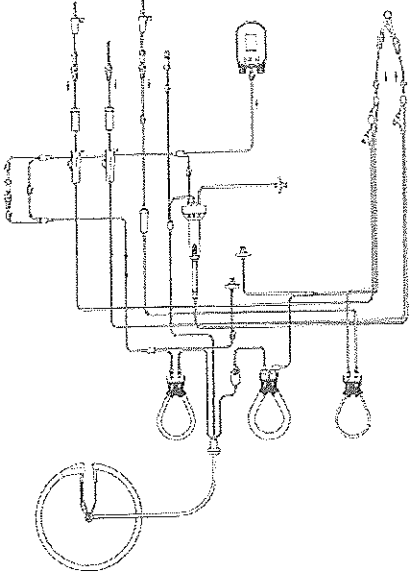
6.2 Ankesa nga OE: Convenient servo-controlled stabilizer/CVT “Specifikimi 6.2 mbulohet nga specifikimi i UPS-së nuk qëndron fare sepse UPS nuk e kryen funksionin e Convenient servo-controlled stabilizer/CVT. Veç një spjegim për OE se çka ne kemi kërkuar.

CVT Voltage Stabilizer is used to control the voltage fluctuations and produce a desired and constant output which would enable machine to function without any interruption.

6.2 Convenient servo-controlled stabilizer/CVT, nuk keni dëshmuar me asnjë dokument (katalog, brochure apo specifikacion teknik) se pajisja e tillë e përmbushë specifikën teknike të kërkuar. Deklarata juaj me vetëm “YES” nuk është e mjaftueshme.

8.2 Ankesa nga OE: List of equipment available to provide calibration and routine preventive maintenance support, according to the manufacturer's documentation in the service/technical manual nuk mjafton vetëm me YES, mungon deklarata apo broshura e pajisjeve të kërkuara nga specifikimi I DT.

3.14 Apheresis sets (kits). Ju keni ofruar dokumentin “Technical Information Sheet 9400411 – P1R” si me poshtë:

 FRESENIUS KABI	Technical Information Sheet 9400411 – P1R	Date: May, 2018
		Reference: 9400411 Product Name: P1R Legal Manufacturer: Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germany
		Description: P1R Plasma Treatment Set
		Bag (filling) volumes: 1 × 500 ml Empty bag
		Certification: ISO 13485. CE marked: CE0123
		Plastic Foil: PVC-DEHP
		Sterilisation: ETO
		Shelf life: 36 months
		Packaging: 1 unit per package
Quantity per box: 5 units		
Quantity per pallet: 120 units (24 boxes x 5 units)		

The information on this sheet is subject to change, for actual information please contact your local representative agent.

Nga skema e më sipërme shihet që mungon përshkrimi teknik sipas specifikave të DT-së, pra shihet qartë që nuk ka ndonjë përmbajtje në dokumente të cilat dëshmon përmbushjen e specifikave nga DT.

LOT: 32

Komisioni i vlerësimi e ka rishqyrtuar edhe njëherë ofertën tuaj lidhur me lotin 32 dhe pas rishqyrimit të dokumenteve të konfirmojmë këto mangësi në specifika të ofertës tuaj:

LOT 32	KEIS
<u>5. Vertical laminar air flow for IVF with length 180-200 cm with two heating and monitors</u>	
Quantity 1 pcs.	
<ul style="list-style-type: none"> • It should be produced in a structure preventing vibration. 	(Less Noise, Less Vibration)
<ul style="list-style-type: none"> • In order to minimize noise and vibration, it must have a special EC dual fan system. 	(ECM blower)
<ul style="list-style-type: none"> • Device must have microprocessor control system. 	(Esco Sentinel Gold Microprocessor Control System)
<ul style="list-style-type: none"> • The manufacturer has ISO9001, ISO14001, device UL, NSF certificate, FDA In-Vitro Fertilization compliance certificate. 	OE ka prezentuar vetem ISO9001, ISO13485 dhe EC Certifikatat, të tjerat nuk janë identifikuar në dokumentacionin e dorzuar.
<u>6. Vertical laminar air flow for IVF with length 180-200 cm with heating and microscope housing place</u> Quantity 2 pcs.	
The device must have a homogeneous vertical flow laminar flow system (negative plenum) that creates positive and negative pressures.	No (Katallogu nuk lexohet)
The power consumption of the device should be 600 Watt.	No (Katallogu nuk lexohet)
The interior and sidewalls of the device must not contain welded parts, gaskets or screws that may cause contamination. Also, the side walls should be glazed.	No (Katallogu nuk lexohet)
The interior of the device should be made of 304 stainless steel.	No (Katallogu nuk lexohet)
The outer part of the device must be made of cold drawn steel plate resistant to corrosion.	No (Katallogu nuk lexohet)
The working surface of the device must be one piece. Device's work table must be heated. There should be 1 stereo microscope housing on the device. The light source must be able to be attached to the device.	No (Katallogu nuk lexohet)
The stand height of the device should be 650 mm.	No (Katallogu nuk lexohet)
The outer dimensions of the device (WxDxH) should be approximately: 1900x700x2250 mm.	No (Katallogu nuk lexohet)
The interior dimensions of the device (W x D x H) should be approximately: 1800x630x630 mm.	No (Katallogu nuk lexohet)
The weight of the device should be approximately 150 kg.	No (Katallogu nuk lexohet)
There should be a lower stand with the device as a standard.	No (Katallogu nuk lexohet)
The device should be able to operate with 220 V, 50/60 Hz.	No (Katallogu nuk lexohet)
Bottom stand suitable for the device should be given with the device.	No (Katallogu nuk lexohet)
The device will be protected against fabrication and assembly faults for 3 years.	No (Katallogu nuk lexohet)

<u>7. Vertical laminar air flow for IVF with length 180-200 cm</u>		
Quantity 1 pcs.		
The device must have a homogeneous vertical flow laminar flow system (negative plenum) that creates positive and negative pressures.		No (Katalogu nuk lexohet)
The power consumption of the device should be 600 Watt.		No (Katalogu nuk lexohet)
The interior and sidewalls of the device must not contain welded parts, gaskets or screws that may cause contamination. Also, the side walls should be glazed.		No (Katalogu nuk lexohet)
The interior of the device should be made of 304 stainless steel.		No (Katalogu nuk lexohet)
The outer part of the device must be made of cold drawn steel plate resistant to corrosion.		No (Katalogu nuk lexohet)
The working surface of the device must be one piece. Device's work table must be heated. The table should be flat.		No (Katalogu nuk lexohet)
The stand height of the device should be 650 mm.		No (Katalogu nuk lexohet)
The outer dimensions of the device (W x D x H) should be approximately: 1900x700x2250 mm.		No (Katalogu nuk lexohet)
The interior dimensions of the device (W x D x H) should be approximately: 1800x630x630 mm.		No (Katalogu nuk lexohet)
There should be a lower stand with the device as a standard.		No (Katalogu nuk lexohet)
The device should be able to operate with 220 V, 50/60 Hz.		No (Katalogu nuk lexohet)
Bottom stand suitable for the device should be given with the device.		No (Katalogu nuk lexohet)
The device will be protected against fabrication and assembly faults for 3 years.		No (Katalogu nuk lexohet)

Pas ankesës tuaj ne i kemi verifikuar edhe një here katalogun nga web-site i prodhuesit:

The screenshot shows the top section of the Mikrotest website. At the top, there is a dark navigation bar with the address 'Saraj Mh. 678, Cd. Ha 22 (Alban Yaqi Kooperativ) Ankara / TÜRKİYE', the email 'info@mikrotestchazori.com', and an 'Order Form' button. Below this is the 'mikrotest' logo. To the right of the logo are icons for 'Contact Number' (+90 312 395 65 24) and 'E-mail' (info@mikrotestchazori.com). A circled 'E-Catalog' button with 'Viewing as Pdf' is also visible. At the bottom of the header, there is a horizontal menu with links for 'Corporate', 'Products', 'References', 'Certification', 'Blog', and 'Contact', along with a 'Home' button.

Ne kete web-site nuk egziston ndonje katalog per artikujt 6 dhe 7 te lotit 32.

Ne web-site kemi evidentuar nje katalog ne gjuhen turke, mirepo as ne katalogut ne gjuhen Turke nuk egzistojne keta dy artikuj.

LOT: 33

Perkunder tejkalimit te buxhetit, komisioni vleresues ka bere edhe nje here vlersimin e produktit te ofruar dhe konsiderojme se:

Ju keni ofertuar një broshure tejet bazike për Softuerin, e cila nuk përmban as 20% te specifikave teknike te kërkua nga dosja e tenderit, andaj konsiderojmë se produkti i ofruar nuk i përmbush kërkesat minimale te përcaktuar tek Specifikimet Tekniket te DT-se. Mungojnë disa nga specifikat e me poshtme ne dokumentacionin e ofruar:

SOFTWARE

User interface and chip reader software have been developed using C #, .Net, Java and C ++ programming languages. User interfaces have been developed in a standard to be used in the web platform. Critical patient data are kept encrypted in the database. The language of the developed management software must be Albanian or English language. Additional languages can be added on request. It is used by connecting to the main server via a web browser. In the software; It includes Patient Card, Personnel Card, Laboratory (Andrology, Embryology, OPU, ICSI, Control, Transfer, Cryo, Thaw), Users and Authorization modules and detailed reporting. All definitions (patient, staff) and authorizations can be made via software. In addition, all patient movements (procedure type, operating personnel, processing device, hour, time, etc.) and personnel movements can be reported.

SYSTEM TECHNICAL REQUIREMENTS

- In the relevant location where the system will operate, there must be a PC server computer with a minimum of Windows 2016 Server operating system installed or better version of Windows. In addition, this server must have a database program with a minimum Microsoft SQL 2017 version and an IIS web platform or better versions.

Nuk ka informacion ne dokumentacionin e ofruar për pjesën e Moduleve siç janë kërkuar ne DT (1- APPOINTMENT MODULES, 2- PATIENT ACCEPTANCE, etj)

LOT: 34

Pas shqyrtimit te ankese se OE komisioni vlerësues konstaton se produktet e ofruara nuk i përmbushin specifikat teknike te kërkuara si ne vijim:

Produktet e ofruara janë të selektuara vetëm modelet por nuk janë te nënvizuara specifikat teknike, mungon linku i katalogut, nuk plotësohet Kërkesa 2 nga pika 9.1 e FTD-së. Megjithatë vlerësimi është bërë në bazë të gjetjeve nëpër katalog, gjeni disa nga specifikat qe nuk janë plotësuar:

1. **Tek Artikulli: 11. CO2 Incubator (volume 160-170 liters) mungon specifikat:**
 - a. *IRO2 Sensor 01-21%*
 - b. *Direct heated water humidity reservoir 3l*
 - c. *Partitioned internal three glass gas tight doors*
 - d. *With heat sterilization cycle on 180oC high temperature in period of 12 h with automatic lock during sterilization*
2. **Tek Artikulli: 14. Cryo shipper Dewar for storage eshte kërkuara Static holding min 21 days, ju keni ofruar Vapor Static holdover time (Day) 14, devijimi është më i madh se 40% e vlerës se kërkuar.**
3. **Tek Artikulli: 17. Set of automatic pipettes, mungojnë Increments / Accuracy / Precision.**

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 dorëzohet brenda 10 (dhjete) diteve pas pranimit te ketij vendimi.

Vendimi i dorëzohet:

1. KEIS Pharmaceutical Sh.P.K
2. Operatoreve ekonomik te interesuar


Berat Marmullaku

Zyrtar përgjegjës i Prokurimit