



Ministria e Shëndetësisë / MINISTARSTVO ZDRAVSTVA	
REPUBLIC OF KOSOVO / QEVERIA E KOSOVES	
Ministry of Health / Ministarstvo Zdravstva	
Nr. Prot. / Prot. No.:	05-5750
Org. / Org. Unit:	01
Nr. faqeve / Br. stranica / No. pages:	-7-
Data: 29/07/2025	
Pristinë / a	

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

Ministria e Shëndetësisë-Ministarstvo Zdravstva-Ministry of Health
Zyra e Ministrit/Ured Ministra/Office of the Minister

Nr.106/VII/2025

Datë: 29/07/2025

Ministri i Ministrisë së Shëndetësisë, në mbështetje të nenit 145 (pika 2) të Kushtetutës së Republikës së Kosovës; duke marrë parasysh nenet 10 dhe 11 të Ligjit nr. 06/L-113 për Organizimin dhe Funksionimin e Administratës Shtetërore dhe të Agjencive të Pavarura të Republikës së Kosovës, (Gazeta Zyrtare, Nr. 7 / 01 Mars 2019), duke u bazuar në nenin 11 (paragrafi 1, nën paragrafi 1.5) Ligji nr.08/L-117 për Qeverinë e Republikës së Kosovës dhe shtojcën 1 paragrafi 6 nën paragrafi 6.1 të Rregullores nr.14/2023 për Fushat e Përgjegjësisë Administrative të Zyrës së Kryeministrit dhe Ministrive, bazuar në Nenin 7, paragrafin 4 të Ligjit Nr. 08/L-220 Për çmimin e produkteve medicinale, nxjerrë këtë:

V E N D I M

1. Për përcaktimin e procedurës, formatit të aplikimit të deklarimit, ri deklarimit të çmimeve të produkteve medicinale, deklarimit të çmimit të produkteve medicinale të cilat janë në procedurë të regjistrimit.
2. Shtojca 1 –Procedura, formati, aplikimi i deklarimit / ri deklarimit/deklarimit në procedurë të regjistrimit, të çmimit të produktit medicinal është pjesë e këtij vendimi.
3. Shtojca 2 – Formulari i deklarimit/ ri deklarimit/ deklarimit në procedurë të regjistrimit të çmimit është pjesë e këtij vendimi.
4. Obligohet Komsioni për përcaktimin e çmimeve të produkteve medicinale për zbatimin e këtij vendimi dhe të përcaktoj/verifikojë çmimin e produkteve medicinale në bazë të dispozitave të Ligjit Nr. 08/L-220 Për çmimin e produkteve medicinale.
5. Pavarësisht çmimit të deklaruar nga Bartësit e Autorizim Marketingut apo përfaqësuesit e autorizuar obligohet Komisioni të verifikoj/siguroj informatat e çmimeve të produkteve medicinale përmes rrugëve zyrtare nga shtetet e specifikuara në paragrafin 2 dhe 3 të nenit 8 të Ligjit Nr. 08/L-220 Për çmimin e produkteve medicinale.

6. Shfuqizohet Vendimi Nr. Nr.prot.05-682, datë 31.01.2025 i Ministrit të Shëndetësisë.

6. Vendimi hyn në fuqi ditën e nënshkrimit.

Dr. Arsim Berisha

Zëvendësministër i Shëndetësisë



Vendimi i dërgohet:

- *Kabinetit të Ministrit;*
- *Sekretarit të Përgjithshëm;*
- *Departamentit Ligjor;*
- *AKPPM;*
- *Divizionit të Farmacisë;*
- *Arkivit të MSH-së.*

SHTOJCA I

PROCEDURA, FORMATI, APLIKIMI I DEKLARIMIT / RI DEKLARIMIT TË ÇMIMIT TË PRODUKTIT MEDICINAL/DEKLARIMIT NE PROCEDURE TE REGJISTRIMIT

1.PROCEDURA E DEKLARIMIT

- 1.1 Bartësi i autorizimit për marketing në Kosovë apo përfaqësuesi me autorizim të bartësit të autorizim marketingut (në tekstin e mëtejme aplikuesi) duhet të dorëzojë deklarimin e çmimit me shumicë për të gjitha produktet medicinale që janë të regjistruara sipas akteve ligjore përkatëse pranë AKPPM-së.
- 1.2 Deklarimi i çmimit të produkteve medicinale bëhet sipas formularit të bashkëngjitur në shtojcën II të këtij vendimi.
- 1.3 Së bashku me formularin për deklarim të çmimit, aplikuesi duhet të dorëzojë edhe dokumentacionin përcjellës si në vijim:
 - 1.3.1 Letër përcjellëse nga BAM (Company Cover Letter).
 - 1.3.2 Autorizimi për deklarimin e çmimit nga Bartësi i AM-së për aplikuesin (për përfaqësuesin);
 - 1.3.3 Çertifikata e Autorizimit për Marketing (ku është e aplikueshme);
 - 1.3.4 Dëshmi mbi çmimin e importit;
 - 1.3.5 Deklaratë nga Bartësi i Autorizimit për Marketing për produktet medicinale origjinator;
- 1.4 Aplikimi për deklarim të çmimit të produkteve medicinale bëhet në dhjetë ditëshin e parë të çdo muaji kalendarik (10 ditë pune).

2.PROCEDURA E DEKLARIMIT TË ÇMIMIT TË PRODUKTEVE MEDICINALE PËR HERE TË PARË

- 2.1 Bartësi i autorizimit për marketing në Kosovë apo përfaqësuesi me autorizim të bartësit të autorizim marketingut duhet të deklarojë çmimin e produkteve medicinale që janë regjistruar për here të parë pranë AKPPM

2.2 Deklarimi i çmimit të produkteve medicinale që janë regjistruar për herë të parë pranë AKPPM bëhet në dhjetë ditëshin e parë të çdo muaji kalendarik (10 ditë pune).

2.3 Së bashku me formularin për deklaram të çmimit, aplikuesi duhet të dorëzojë edhe dokumentacionin përcjellës si në vijim:

2.3.1 Letër përcjellëse nga BAM (Company Cover Letter).

2.3.2 Autorizimi për deklarimin e çmimit nga Bartësi i AM-së për aplikuesin (për përfaqësuesin);

2.3.3 Çertifikata e Autorizimit për Marketing (ku është e aplikueshme);

2.3.4 Dëshmi mbi çmimin e importit;

2.3.5 Deklaratë nga Bartësi i Autorizimit për Marketing për produktet medicinale origjinator;

3. PROCEDURA E DEKLARIMIT TË ÇMIMIT TË PRODUKTEVE MEDICINALE TË CILAT JANË NË PROCEDURE TË REGJISTRIMIT

3.1 Bartësi i Autorizimit për Marketing në Kosovë, apo përfaqësuesit e autorizuar të tyre obligohen të bëjnë deklarimin e çmimit të produkteve medicinale njëkohësisht kur aplikojnë për autorizim marketing për herë të parë në Agjencinë për produkte dhe pajisje medicinale.

3.2. Së bashku me formularin për deklaram të çmimit, aplikuesi duhet të dorëzojë edhe dokumentacionin përcjellës si në vijim:

3.2.1. Letër përcjellëse nga BAM (Company Cover Letter).

3.2.2. Autorizimi për deklarimin e çmimit nga Bartësi i AM-së për aplikuesin (për përfaqësuesin);

3.2.3. Dëshminë e aplikimit për rrgjistrim të produkteve medicinale.

3.2.4 Deklaratë nga Bartësi i Autorizimit për Marketing për produktet medicinale origjinator.

4 PROCEDURA E RI-DEKLARIMIT TË ÇMIMIT TË PRODUKTEVE MEDICINALE

4.1 Bartësi i autorizimit për marketing në Kosovë apo përfaqësuesi me autorizim të bartësit të autorizim marketingut duhet të bëjnë rideklarimin vjetor të çmimit të produkteve medicinale, çmimit i të cilave është përcaktuar dhe ndryshuar me pare me:

4.1.1 Vendimin e Ministrit të Shëndetësisë Nr.prot. 05-10072, datë 23.12.2024 i

korrigjuar me Vendimin Nr.215/XII/2024, Nr.Prot. 05-10256;

4.1.2 Vendimin Nr.prot.05-2203, datë 24.03.2025;

4.1.3 Vendimin Nr.prot.05-2504, datë 04.04.2025;

4.1.4 Vendimin Nr.prot.05-3075, datë 30.04.2025;

4.1.5 Vendimin Nr.prot.05-4280, datë 04.06.2025;

4.1.6 Vendimin Nr.prot.05-5104, datë 07.07.2025.

4.2.Aplikimi për rideklarim të çmimit të produkteve medicinale bëhet nga data 01.09.2025 deri me datë 12.09.2025 (10 ditë pune).

4.3. Së bashku me formularin për ri deklarim të çmimit, aplikuesi duhet të dorëzojë edhe dokumentacionin përcjellës si në vijim:

4.3.1 Letër përcjellëse nga BAM (Company Cover Letter).

4.3.2 Autorizimi për deklarimin e çmimit nga Bartësi i AM-së për aplikuesin (për përfaqësuesin);

4.3.3 Çertifikata e Autorizimit për Marketing (ku është e aplikueshme);

4.3.4 Dëshmi mbi çmimin e importit;

4.3.5 Deklaratë nga Bartësi i Autorizimit për Marketing për produktet medicinale origjinator;

4.3.6 Çmimin e produktit medicinal të përcaktuar/ndryshuar me parë sipas Vendimeve të Ministrit të Shëndetësisë, paragrafi 3, nenparagrafi 3.1, nen nenparagrafi 3.1.1.

INFORMACION RRETH APLIKUESIT:	
Bartësi i Autorizimit për Marketing apo Përfaqësuesi me Autorizim të BAM	
Adresa e zyrës së regjistruar (qyteti, rruga, numri i shtëpisë, kodi postar):	
Vendi i selisë:	
Numri i telefonit/faksit:	
Personi kontaktues:	
E-mail adresa	

☐

Deklarimi

☐

Rideklarami

* të përgjigjet lloji i deklaramit

TË DHËNAT PËR PRODUKTIN PËR TË CILIN DEKLAROHET ÇMIMI:	
Emri i barit	
Numri i Autorizim Marketingut(ku është e aplikueshme):	
Substanca aktive:	
ATC Kodi:	
Fortësia:	
Forma Farmaceutike:	
Madhësia e paketimit:	
Lloji i produktit (originator/gjenerik)	

Kursi i këmbimit të euros nga Banka Qendrore në datën e deklaramit

1 LEK =

EURO

1MKD =

EURO

1 LEV =

EURO

EURO

Çmimet aktuale për shitjet me shumicë për produktin e mësipërm në shtetet e referenës, të konvertuara në € aty ku është e përshtatshme

*të plotësohen nga aplikuesi fushat e kaltra

Shetet e referenës

Currency value

Shqipëri	LEK	0.0000	0.0000
Maqedoni	MKD	0.0000	0.0000
Mali i zi	EUR		0.0000
Kroaci	EUR		0.0000
Vendi i origjinës		0.0000	0.0000
Bullgari	LEV	0.0000	0.0000
Estoni	EUR		0.0000
Slloveni	EUR		

		0.0000
Tjetër (BE)	EUR	0.0000
Vendi i origjinës	0.0000	0.0000

Çmimi mesatar me shumicë	_____ €
--------------------------	---------

Çmimi i importit CIP	_____ €
----------------------	---------

Dokumentacioni përcjellës që duhet bashkangjitur së bashku me formularin e deklarimit të çmimit:	
☐	Letër përcjellëse nga BAM (Company Cover Letter)
☐	Autorizimi për deklarimin e çmimit nga Bartësi i AM-së për aplikuesin (për përfaqësuesin)
☐	Certifikata e Autorizimit për Marketing (ku është e aplikueshme)
☐	Dëshmi mbi çmimin e importit (CIP); (ku është e aplikueshme)
☐	Deklaratë nga Bartësi i Autorizimit për Marketing për produktet medicinale origjinator

☐ Deklaroj se informacionet e deklaruar në këtë kërkesë për përcaktimin e çmimit maksimal të lejuar me shumicë	
Personi i autorizuar i aplikantit:	
Nënshkrimi dhe vula:	
Prishtinë:	_____ , Datë _____