

KUVENDI I KOMUNES SE PRISHTINES

NJOFTIM PER INFORMATA SHTESE

ose

PERMIRESIM I GABIMIT

Sipas Nenit 53 të Ligjit Nr. Ligjit Nr. 04/L-042 për Prokurimin Publik të Republikës së Kosovës, i ndryshuar dhe plotësuar me ligjin Nr. 04/L-237, ligjin Nr. 05/L-068 dhe ligjin Nr. 05/L-92

Punë

Furnizim

Shërbime

[Përkujtese: Nëse ndonjë përmirësim i gabimit ose informacion shtese shpije ne një ndryshim rrënjësor të kushteve të parashikuara në njoftimin origjinal te kontratës me një influencë mbi parimin e trajtimit të barabartë dhe në objektivin e prokurimit konkurrues, do të jetë e nevojshme zgjatja e afateve fillimisht te parapara]

Data e përgatitjes te këtij njoftimi:

| | |
|-----------------|-----------------|
| Nr i Prokurimit | 616-20-5738-1-1 |
| Nr i brendshëm | 616 20 136 111 |

Ky njoftim është përgatitur në GJUHËT:

Shqip



Serbisht



Anglisht



NENI I: AUTORITETI KONTRAKTUES

I.1) EMRI DHE ADRESA E AUTORITETIT KONTRAKTUES (AK)

| | | |
|---|--|---------------|
| Emri zyrtar: KUVENDI I KOMUNES SE PRISHTINES | | |
| Adresa Postare: TREPQES NR.2 | | |
| Qyteti: PRISHTINË | Kodi postar: - | Vendi: Kosovë |
| Personi kontaktues: Zeke Bardhaj Kaltrina Dalipi | Telefoni: 038 230 900 lokali : 1129 | |
| Email: kaltrina.dalipi@rks-gov.net prokurimi.prishtine@rks-gov.net | Faksi: n/a | |
| Adresa e Internetit (nëse aplikohet): | https://prishtinaonline.com/ | |

NENI II: LËNDA E KONTRATËS

II.1) PËRSHKRIMI

II.1.1) Titulli i kontratës i dhënë nga autoriteti kontraktues: (ashtu siç është përcaktuar ne njoftimin origjinal te kontratës)
Furnizim emergjent me teste serologjike per SARS-COVID-19

II.1.2) Përshkrim i shkurtër i lëndës së kontratës (ashtu siç është përcaktuar ne njoftimin origjinal te kontratës)

Furnizim emergjent me teste serologjike per SARS-COVID-19

II.1.3) Klasifikimi i Fjalorit të Përgjithshëm të Prokurimit (FPP): (ashtu siç është përcaktuar ne njoftimin origjinal te kontratës)

33124130-5

NENI III: PROCEDURA

III.1) LLOJI I PROCEDURËS

III.1.1) Lloji i procedurës (ashtu siç është përcaktuar ne njoftimin origjinal te kontratës)

E hapur

E kufizuar

Konkurruese me negociata

Kuotim i çmimit

III.2) INFORMACIONET ADMINISTRATIVE

III.2.1) Data e publikimit të njoftimit origjinal të kontratës: **24.09.2020**

NENI IV: INFORMACIONET PLOTËSUESE

IV.1) KY NJOFTIM PERFSHINE

Përmirësim

Informata shtesë

Njoftim për kontrate

Njoftim për dhënie kontrate

IV.2) INFORMACIONI QE DUHET TE PERMIRESOHER OSE TE SHTOHET (nëse aplikohet; te specifikohet vendi i tekstit ose datat te cilat duhet te përmirësohen apo te shtohen, ju lutem gjithmonë ofroni nenet përkatëse & numrin e paragrafit te njoftimit origjinal)

IV.2.1) Modifikimi i informatave
origjinale të dorëzuara nga Autoriteti Kontraktues

Publikimi në webfaqen e KRPP-së
nuk është në përputhje me informatat origjinale të dorëzuara nga Autoriteti Kontraktues

Të dyja

IV.2.2) Në njoftimin origjinal

Në dokumentet e tenderit

Të dyja

IV.2.3) Teksti i cili duhet të përmirësohet/shtohet në njoftimin origjinal (nëse aplikohet)

Vendi i tekstit i cili duhet të modifikohet:

Në vend të:

Është :

Kapaciteti teknik dhe profesional

OE duhet te dorezoj certifikaten nga prodhuesi me ISO 13485-

OE duhet te dorezoj certifikaten nga prodhuesi me

| | | |
|--|--|--|
| | 2016, Certifikatat nga prodhuesi ISO 13485-2016-Kopje | ISO, Certifikatat nga prodhuesi -Kopje |
| Kapaciteti teknik dhe profesional | Operatori ekonomik duhet te ofroj dëshmi apo certifikate per specialistin qe do te aplikoj testet VIDAS PC, Certifikata e specialistit | OE duhet te deshmoj se cdo reagens eshte me barkod lexues qe mund te lexohet nga aparati, Deklarata - Konfirmimi i prodhuesit te aparatit |
| Kapaciteti teknik dhe profesional | OE duhet te dorezoj deshmi nga prodhuesi i aparatit Vidas-Pc se jane te pranueshme reagentat e ofruara, Deklarata - Konfirmimi i prodhuesit te aparatit | Furnizimet duhet te jene me standarte CE, Kopja e certifikates CE |
| | | |
| | | |
| | | |
| Kushtet e veqanta | | Testet duhet te kete sensitivitet dhe specificitet me te larte se 99.5 % te cilat duhet te deshmohen me dokumentet e prodhuesit si dhe nga FDA Approval. Testet duhet te punohen ne menyre te plote automatike ne aparaturen perkatese, komplete pa pasur nevojte per intervenim nga laboranti gjate procesit te nxjerrjes se rezultatit nga mostra e gjakut Reagensat duhet te kene mundesi te ruhen ne frigoriferin e ppajisjes me qellim te arritjes se validitetit te rezultatit Te munde te punohen mbi 195 teste ne ore |
| | | |
| | | |

----- (Shto nenin IV.2.3 sa here qe keni nevojte) -----