

Ogłoszenie nr 500079639-N-2017 z dnia 21-12-2017 r.

Busko-Zdrój:

## OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 633453-N-2017

**Data:** 15/12/2017

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Uzdrowisko Busko-Zdrój Spółka Akcyjna, Krajowy numer identyfikacyjny 28816500000, ul. ul. F. Rzewuskiego 1, 28-100 Busko-Zdrój, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 41 3124831, e-mail [zamowienia@ubz.pl](mailto:zamowienia@ubz.pl), faks 41 3784154.

Adres strony internetowej (url):

### **SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU**

#### **II.1) Tekst, który należy zmienić:**

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** III

**Punkt:** 6

**W ogłoszeniu jest:** W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający może żądać: 1) opisów produktów, karty danych technicznych oferowanych wyrobów lub innych podobnych dokumentów (aktualne materiały, katalogi, foldery) zawierających dokładny opis oferowanego asortymentu, z których wynikać będzie spełnienie wymagań określonych przez Zamawiającego; 2) próbek, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego poprzez ich prezentację w siedzibie Zamawiającego; 3) dokumentu potwierdzającego zarejestrowanie produktu lub zgłoszenie w Polsce jako wyrób medyczny; 4) certyfikatu właściwości dla urządzenia/oprogramowania stwierdzającego zgodność z dyrektywą 93/42/EEC w klasie IIa.

**W ogłoszeniu powinno być:** W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający może żądać: 1) opisów produktów, karty danych technicznych oferowanych wyrobów lub innych podobnych dokumentów (aktualne materiały, katalogi, foldery) zawierających dokładny opis oferowanego asortymentu, z których wynikać będzie spełnienie wymagań określonych przez Zamawiającego; 2) próbek, których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego poprzez ich prezentację w siedzibie Zamawiającego; 3) dokumentu potwierdzającego zarejestrowanie produktu lub zgłoszenie w Polsce jako wyrób medyczny; 4) certyfikatu właściwości dla urządzenia/oprogramowania stwierdzającego zgodność z dyrektywą 93/42/EEC w klasie IIa 5) certyfikatu właściwości dla urządzenia/oprogramowania stwierdzającego zgodność z dyrektywą 93/42/EEC w klasie co najmniej IIb dla oprogramowania serwera PACS.