

Příloha č. 1 Rekapitulace kupní ceny

REKAPITULACE KUPNÍ CENY

Parametr	MJ	Počet jednotek	Nabídková cena za jednotku bez DPH v Kč	Nabídková cena celkem bez DPH v Kč
PARH MEDICAL 100340-SC-ADT	ks	1	177 471,00	177 471,00
Pořizovací cena zařízení (cena uvedená ve smlouvě)			177 471,00	
Celková cena v Kč bez DPH			177 471,00	
výše DPH (21%) v Kč			37 268,91	
CELKOVÁ CENA v Kč s DPH			214 739,91	

(cena zařízení vč. příslušenství a nákladů na instalaci, montáž, proškolení personálu, nákladů na pojištění, odvoz a likvidaci obalů atd.)...

Příloha č. 4: Prohlášení o shodě

PATH MEDICAL GmbH

Landsberger Str. 65
D-82110 Germering
Germany
Tel. +49 / 89 / 80076502
Email: info@pathme.de
Internet: www.pathme.de



EG-Konformitätserklärung Declaration of Conformity

DEUTSCH

ENGLISH

Wir

We

PATH MEDICAL GmbH, Landsberger Strasse 65, 82110 Germering

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die im Anhang gelisteten Medizinprodukte allen anwendbaren Grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

declare under our sole responsibility that the medical devices listed in the annex comply with all applicable Essential Requirements of Directive 93/42/EEC.

Die PATH MEDICAL GmbH ist nach der EN ISO 13485:2016 zertifiziert. Die Gültigkeit des EG-Zertifikats gemäß 93/42/EWG wurde durch die von der benannten Stelle bestätigten Anwendbarkeit der EU-Verordnung 2023/607 verlängert. Alle angewandten harmonisierten und nationalen Normen und andere normative Dokumente sind in der Technischen Dokumentation (STED) aufgeführt.

The PATH MEDICAL GmbH is certified according to EN ISO 13485:2016. The validity of the EC certificate according to 93/42/EEC was extended by means of Regulation (EU) 2023/607 whose applicability was confirmed by the notified body. All applied harmonised standards, national standards or other normative documents are listed in the "Technical Documentation" (STED).

Benannte Stelle und Kennnummer:

Notified Body and identification number:

DEKRA Certification GmbH
Handwerkstr. 15, 70565 Stuttgart
0124

Die Konformität wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren gemäß der vorab genannten Richtlinie, Anhang II nachgewiesen. Diese Konformitätserklärung ist gültig ab Unterzeichnung bis:

The conformity was proven by conformity assessment procedure according to the Annex II of the directive mentioned above. This Declaration of Conformity is valid starting signature date until:

25.05.2025

Germering, den 22.05.2024

Quality Management Representative
Person responsible for regulatory compliance acc. Art. 15 of the MDR (EU)

Anhang 1 zur Konformitätserklärung / Annex 1 to declaration of conformity

Audiometer, OAE/AEP-Diagnosegerät, Tympanometer und Zubehör / Audiometer, OAE/AEP-Diagnostic Device, Tympanometer and Accessories

Name Name	Typ / type Modell / model	Anhang, Regel Annex, rule	Klasse class	UMDNS-Code	GMDN-Code
Senti (Type Desktop)	Modell: SID100433 (Vero Flex)	IX, 10	Ila	---	PTA: 37503 Speech: 41188
Sentiero (Type Handheld)	Modell: SOH100098	IX, 10	Ila	---	PTA: 37503 Speech: 41188 OAE: 58019
Sentiero Advanced (Type Handheld)	Modell: SOH100360	IX, 10	Ila	---	PTA: 37503 Speech: 41188 OAE: 58019
Sentiero (Type Desktop)	Modell: SOD100497	IX, 10	Ila	---	AEP: 35747 PTA: 37503 Speech: 41188 OAE: 58019 Tym: 36717

Anhang 2 zur Konformitätserklärung / Annex 2 to declaration of conformity

Ferner erklären wir, dass die in Anhang 1 gelisteten Produkte allen anwendbaren Anforderungen der nachfolgenden Regularien entsprechen. Die Konformität zu den folgend gelisteten Richtlinien wird ohne Einbeziehung einer Benannten Stelle erklärt.	We further declare that the products listed in Appendix 1 comply with all applicable requirements of the following Regulations. Conformity to below listed directives is declared without inclusion of a notified body.
Alle angewandten harmonisierten und nationalen Normen und andere normative Dokumente sind in der Technischen Dokumentation (STED) aufgeführt.	All applied harmonised standards, national standards or other normative documents are listed in the "Technical Documentation" (STED).
Die Konformität wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren gemäß den nachfolgend genannten Richtlinien nachgewiesen.	The conformity was proven by a conformity assessment procedure according to the following directives.
Richtlinie / directive 2011/65/EU (RoHS) / Restriction of (use of) certain hazardous substances in electrical and electronic equipment Richtlinie / directive 94/62/EG Verpackungen und Verpackungsabfälle / Packaging and packaging waste Richtlinie / directive 2006/66/EG über Batterien und Akkumulatoren sowie Altbatterien und Altkumulatoren / on batteries and accumulators and waste batteries and accumulators	Richtlinie / directive 2011/65/EU (RoHS) / Restriction of (use of) certain hazardous substances in electrical and electronic equipment Richtlinie / directive 94/62/EG Verpackungen und Verpackungsabfälle / Packaging and packaging waste Richtlinie / directive 2006/66/EG über Batterien und Akkumulatoren sowie Altbatterien und Altkumulatoren / on batteries and accumulators and waste batteries and accumulators
Richtlinie / directive 2008/12/EG zur Änderung der Richtlinie 2006/66/EG über Batterien und Akkumulatoren, sowie Altbatterien und Altkumulatoren / amending Directive 2006/66/EC on batteries and accumulators and waste batteries and accumulators Richtlinie / directive 2012/19/EU (WEEE) Elektro- und Elektronik-Altgeräte / Waste of electrical and electronic equipment Verordnung / Regulation (EU) 2023/607 zur Änderung der Verordnungen (EU) 2017/745 und (EU) 2017/746 hinsichtlich der Übergangsbestimmungen für bestimmte Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika / amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices	Richtlinie / directive 2008/12/EG zur Änderung der Richtlinie 2006/66/EG über Batterien und Akkumulatoren, sowie Altbatterien und Altkumulatoren / amending Directive 2006/66/EC on batteries and accumulators and waste batteries and accumulators Richtlinie / directive 2012/19/EU (WEEE) Elektro- und Elektronik-Altgeräte / Waste of electrical and electronic equipment Verordnung / Regulation (EU) 2023/607 zur Änderung der Verordnungen (EU) 2017/745 und (EU) 2017/746 hinsichtlich der Übergangsbestimmungen für bestimmte Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika / amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices