



RADIX CZ s.r.o.
Čáslavská 231, 284 01 Kutná Hora, Karlov
tel: +
fax: +
e-mail:

Komu: Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Zlín
Havlíčkovo nábřeží 600
762 75 Zlín
Česká republika

Název: FLEXIBILNÍ CYSTOSKOP - OPRAVA VÝMĚNOU

Nabídka číslo: 80-25-JH-R4 14.03.2025

kat. číslo	název	kusů / MO	DPH%	cena / kus / MO bez DPH	CELKEM BEZ DPH
11272C1	Flexibilní cysto-uretroskop KARL STORZ, angulace distálního konce 210°/140°, směr pohledu: 0°, úhel pohledu 110°, pracovní délka 37 cm. Poškození pláště na distálním konci (SN: 2244681)	1	21	110 300,00 Kč	110 300,00 Kč

Sazba DPH	Základ daně	DPH	Základní cena bez DPH:	110 300,00 Kč
0%	0,00	0,00		
15%	0,00	0,00	Cena celkem bez DPH:	110 300,00 Kč
21%	110 300,00	23 163,00	DPH:	23 163,00 Kč

Cena celkem včetně DPH: 133 463,00 Kč

Platnost nabídky: do 31.1.2025, dodací lhůta: do 42 dnů od objednání, záruční lhůta: 12 měsíců.
Doprava, instalace a zaškolení je v ceně dodávky, servis zajišťuje RADIX CZ s.r.o.

Děkují Vám za Váš zájem a v případě dotazů se na mne, prosím, kdykoliv s důvěrou obraťte.
S pozdravem



EC-DECLARATION OF CONFORMITY EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Device Name Produkt Name	Cysto-Urethro-Fiberscope
Model Number(s) Modell Nummer(n)	11272C1
Classification Klassifizierung	Class IIa per Annex IX, Rule 7 of Council Directive 93/42/EEC Klasse IIa gemäß Anhang IX, Regel 7 der Richtlinie 93/42/EWG des Rates

We issue the present Declaration of Conformity on our sole responsibility and herewith declare self-dependent that the device mentioned above meets the Essential Requirements as defined in Annex I MDD 93/42/EEC.
Wir stellen die vorliegende Konformitätserklärung in Eigenverantwortung aus und erklären hiermit unter alleiniger Verantwortung, dass das oben genannte Produkt die Grundlegenden Anforderungen gemäß Anhang I MDD 93/42/EWG erfüllt.

This Declaration of Conformity is issued according to Annex II excluding (4) Council Directive 93/42/EEC for Medical Devices (for class IIa and IIb devices).

Diese Konformitätserklärung ist erstellt gemäß Anhang II ohne Abschnitt (4) Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte (für Klasse IIa und IIb Produkte).

Notified Body / Registration Number / Benannte Stelle / Registrierungsnummer:
TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München / 0123

Full list of applied standards, directives and laws (12-C2.3.F013-LOAS) on request.
Vollständige Liste angewandter Normen, Richtlinien und Gesetze (12-C2.3.F013-LOAS) auf Anfrage.

The validity of this declaration is determined by EC certificate number: G1 18 04 84462 012
Die Gültigkeit dieser Erklärung bestimmt sich nach dem EG Zertifikat mit der Nummer: G1 18 04 84462 012

CE 0123

KARL STORZ SE & Co. KG
Dr.-Karl-Storz-Straße 34
78532 Tuttlingen
Germany

Tuttlingen, 17 Juli 2018

vice President
Global Quality Management
Regulatory Affairs, RSB & Service

*This declaration loses all validity if KARL STORZ SE & Co. KG performs a product change which affects the Conformance to the Essential Requirements or an alteration of any kind not approved by KARL STORZ SE & Co. KG was made at the device mentioned above.
Diese Erklärung verliert ihre Gültigkeit sobald KARL STORZ SE & Co. KG Produktänderungen durchführt, welche die Konformität mit den Grundlegenden Anforderungen beeinflusst oder eine Änderung jeglicher Art ohne Freigabe durch die KARL STORZ SE & Co. KG am oben genannten Produkt durchgeführt wird.*