

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE



Regolamento UE 2017/745

MORETTI S.p.A.

SRN: IT-MF-000005980

dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i prodotti fabbricati ed immessi in commercio dalla stessa MORETTI S.p.A. e facenti parte della famiglia

PEDALIERE PROFESSIONALI PER RIABILITAZIONE – MOPEDIA

UDI-DI di Base: 805287964202501QK

Sono conformi alle disposizioni applicabili del

**Regolamento 2017/745 sui DISPOSITIVI MEDICI
del 5 aprile 2017**

Ed ai seguenti standard internazionali

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2021 – EN ISO 20957-1:2013 – EN ISO 20957-5:2015

A tal scopo la MORETTI S.p.A. garantisce e dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità quanto segue:

1. I dispositivi in oggetto soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione così come richiesti dall'allegato I del regolamento 2017/745 come prescritto dall'allegato IV del suddetto regolamento.
2. L'elenco completo dei dispositivi in oggetto viene indicato nell'Allegato A della presente dichiarazione.
3. I dispositivi in oggetto NON SONO STRUMENTI DI MISURA.
4. I dispositivi in oggetto NON SONO DESTINATI AD INDAGINI CLINICHE.
5. I dispositivi in oggetto vengono commercializzati in confezione NON STERILE.
6. I dispositivi in oggetto sono da considerarsi come appartenenti alla classe I in conformità a quanto stabilito dall'allegato VIII del suddetto regolamento.
7. La MORETTI S.p.A. mantiene e mette a disposizione delle Autorità Competenti, per almeno 10 anni dalla data di fabbricazione dell'ultimo lotto, la documentazione tecnica di cui agli allegati II e III comprovante la conformità al regolamento 2017/745.
8. I dispositivi in oggetto sono prodotti utilizzando materiali non pericolosi in conformità alla direttiva RoHS - 2011/65/UE

Cavriglia, 25/06/2026

FILIPPO FABBRINI
Amministratore delegato

ALESSANDRO BERTI
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Allegati:
Allegato A – Elenco dispositivi medici

Allegato B – Elenco codici UDI-UDI

EU DECLARATION OF CONFORMITY



Regulation EU 2017/745

MORETTI S.p.A.

SRN: IT-MF-000005980

declares under its sole responsibility that the product made and traded by Moretti S.p.A.
and belonging to the group of

PROFESSIONAL PEDAL EXERCISERS – MOPEDIA

Basic UDI-DI: 805287964202501QK

complies with the

**Regulation 2017/745 on MEDICAL DEVICES
of 5 April 2017**

and the following international standards

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2021 – EN ISO 20957-1:2013 – EN ISO 20957-5:2015

For this purpose, Moretti S.p.A. guarantees and declares under its sole responsibility what follows:

1. The devices satisfy the requirements of general safety and performance requested by the Annex I of regulation 2017/745 as laid down by the Annex IV of the above mentioned regulation.
2. The complete list of this range of medical devices is indicated in Annex I
3. The devices **ARE NOT MEASURING INSTRUMENTS**.
4. The devices **ARE NOT MADE FOR CLINICAL TESTS**.
5. The devices are packed in **NON-STERILE BOX**.
6. The devices belong to class I in accordance with the provisions of Annex VIII of the above mentioned regulation
7. Moretti S.p.A. provides to the Competent Authorities the technical documentation set out in Annexes II and III to prove the conformity to the 2017/745 regulation, for at least 10 years from the last lot production
8. The devices are produced using non-hazardous materials in compliance with the RoHS Directive - 2011/65 / EU

Cavriglia, 25/06/2026

FILIPPO FABBRINI
CEO

ALESSANDRO BERTI
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Annexes:
Annex A – Medical devices list

DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD



Reglamento UE 2017/745

MORETTI S.p.A.

SRN: IT-MF-000005980

declara bajo su exclusiva responsabilidad que los productos fabricados y puestos en comercio por la misma MORETTI S.p.A. y que hacen parte de la familia

PEDALIERES PROFESIONALES PARA REHABILITACIÓN

UDI-DI básico: 805287964202501QK

cumplen con las disposiciones aplicables del:

**Reglamento 2017/745 sobre los
PRODUCTOS SANITARIOS del 5 abril 2017**

Y a los siguientes estándares internacionales

N ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2021 – EN ISO 20957-1:2013 – EN ISO 20957-5:2015

Por eso, MORETTI S.p.A. garantiza y declara bajo su propia exclusiva responsabilidad lo que sigue:

1. Los productos en cuestión satisfacen los requisitos generales de seguridad y prestación como requerido por el anexo 1 del mismo reglamento 2017/745 como prescrito por el anexo IV del mismo reglamento.
2. La lista completa de los productos en objeto está indicada en el anexo A de esa declaración.
3. Los productos en cuestión NO SON INSTRUMENTOS DE MEDICIÓN.
4. Los productos en cuestión NO ESTÁN DESTINADOS A INVESTIGACIONES CLÍNICAS.
5. Los productos en cuestión se comercializan en presentación NO ESTÉRIL.
6. Los productos en cuestión deben considerarse de clase I en conformidad a lo establecido en el anexo VIII del mismo reglamento.
7. MORETTI S.p.A. mantiene y pone a disposición de las Autoridades Competentes, por 10 años desde la fecha de fabricación del ultimo lote, la documentación técnica especificada en los anexos II y III que comprueba la conformidad con el mismo reglamento 2017/45.
8. Los dispositivos se fabrican con materiales no peligrosos de conformidad con la Directiva RoHS - 2011/65 / EU

Cavriglia, 25/06/2026

FILIPPO FABBRINI
Director General

ALESSANDRO BERTI
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Anexos:

Anexo A – Lista productos sanitarios

Anexo B – Lista código UDI-DI



Moretti S.p.A.
Via Bruxelles, 3
52022 Cavriglia (AR) - Italy
+39 055 962111
C.F. e P.IVA 00306090515

IBAN IT93L0103071600000063367247
Cap. Soc. € 1.500.00,00
Reg. RAEE N. IT07121000010
info@morettispa.com
www.morettispa.com



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - A

ELENCO DISPOSITIVI MEDICI / MEDICAL DEVICES LIST / LISTA PRODUCTOS SANITARIOS

Famiglia: PEDALIERE PROFESSIONALI PER RIABILITAZIONE – MOPEDIA

Group: PROFESSIONAL PEDAL EXERCISERS – MOPEDIA

Familia: PEDALIERES PROFECIONALES PARA REHABILITACIÓN – MOPEDIA

Codice - Code Código	Descrizione	Description	Descripción
RP950	PEDALIERA MECCANICA ATTIVA	ACTIVE MECHANICAL PEDAL EXERCISER	PEDALIER MECÁNICO ACTIVO
RP951	PEDALIERA ELETTRICA ATTIVA-PASSIVA	ACTIVE-PASSIVE ELECTRIC PEDAL EXERCISER	PEDALIER ELÉCTRICO ACTIVO-PASIVO
RP953	PEDALIERA MAGNETICA	MAGNETIC PEDAL EXERCISER	PEDALIER MAGNÉTICO
RP955	CYCLETTE ACCESSO FACILITATO	EASY ACCESS EXERCISE BIKE	BICICLETA FIJA CON ACCESO FACILITADO
RP956	CYCLETTE ORIZZONTALE	RECUMBENT EXERCISE BIKE	BICICLETA ESTÁTICA HORIZONTAL
RP958	PEDALIERA ELETTRICA ATTIVA-PASSIVA DUAL	DUAL ACTIVE-PASSIVE ELECTRIC PEDAL EXERCISER	PEDALIER ELÉCTRICO ACTIVO-PASIVO DUAL

Cavriglia, 25/06/2026



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - B

ELENCO CODICI UDI-DI / UDI-DI CODES LIST / LISTA CODIGOS UDI-DI

Famiglia: PEDALIERE PROFESSIONALI PER RIABILITAZIONE – MOPEDIA
Group: PROFESSIONAL PEDAL EXERCISERS – MOPEDIA
Familia: PEDALIERES PROFECIONALES PARA REHABILITACIÓN – MOPEDIA

MORETTI Codice / Code / Código	UDI-DI Codice / Code / Código
RP950	08052879648830
RP951	08052879648847
RP953	08052879648854
RP955	08052879648861
RP956	08059493380009
RP958	08052879648878

Caviglia, 25/06/2026