

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'



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

SOLLEVAMALATI – MUEVO HOME

UDI-DI di Base: 805287964202201Q4

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 10535:2021

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, 25/06/202606/03/2023

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

PATIENT LIFTS – MUEVO HOME

Basic UDI-DI: 805287964202201Q4

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 10535:2021

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 not dangerous materials in conformity with directive RoHS 2011/65/UE

Cavriglia, 25/06/202606/03/2023

FILIPPO FABBRINI
CEO

ALESSANDRO BERTI
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Annexes:
Annex A – Medical devices list
Annex B – UDI-DI codes 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

GRUAS – MUEVO HOME

UDI-DI básico: 805287964202201Q4

cumplen con las disposiciones aplicables del:

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

Y a los siguientes estándares internacionales

EN ISO 14971:2019 – EN ISO 15223-1:2021 – EN ISO 10535:2021

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 último 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 06/03/2023

FILIPPO FABBRINI
Director General

ALESSANDRO BERTI
PRRC Art.15 MDR 2017/745

Anexos:

Anexo A – Lista productos sanitarios

Anexo B – Lista código UDI-DI



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - A

ELENCO DISPOSITIVI MEDICI / MEDICAL DEVICES LIST / LISTA PRODUCTOS SANITARIOS

Famiglia: SOLLEVAMALATI – MUEVO HOME

Group: PATIENT LIFTS – MUEVO HOME

Familia: GRUAS – MUEVO HOME

Codice - Code Código	Descrizione	Description	Descripción
RI900	SOLLEVAMALATI ELETTRICO MUEVO HOME	ELECTRIC PATIENT LIFT MUEVO HOME	GRÚA MUEVO ELECTRICA MUEVO HOME
RI905	SOLLEVAMALATI ELETTRICO MUEVO HOME LIGHT	ELECTRIC PATIENT LIFT MUEVO HOME LIGHT	GRÚA MUEVO ELECTRICA MUEVO HOME LIGHT
Accessori / Accessories			
RIA200	IMBRACATURA SEDUTA STANDARD PER MUEVO HOME	CANVAS SLING MUEVO HOME	ARNÉS ESTANDAR MUEVO HOME
RIA201	IMBRACATURA SEDUTA STANDARD PER MUEVO HOME	CANVAS SLING MUEVO HOME	ARNÉS ESTANDAR MUEVO HOME
RIA210	IMBRACATURA SEDUTA PER WC PER MUEVO HOME	WC SLING MUEVO HOME	ARNÉS WC MUEVO HOME
RIA211	IMBRACATURA SEDUTA PER WC PER MUEVO HOME	WC SLING MUEVO HOME	ARNÉS WC MUEVO HOME
RIA220	IMBRACATURA DEAMBULAZIONE PER MUEVO HOME	WALKING SLING MUEVO HOME	ARNÉS PARA CAMINAR MUEVO HOME
RIA910	BRACCIO SOLLEVAMENTO PER MUEVO HOME	LIFTING ARM MUEVO HOME	BRAZO DE ELEVACIÓN

Cavriglia, 25/06/202606/03/2023



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - B

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

Famiglia: SOLLEVAMALATI – MUEVO HOME

Group: PATIENT LIFTS – MUEVO HOME

Familia: GRUAS – MUEVO HOME

MORETTI Codice / Code / Código	UDI-DI Codice / Code / Código	MORETTI Codice / Code / Código	UDI-DI Codice / Code / Código
RI900	08052879645068	RIA200	08052879645075
RI905	08052879646430	RIA201	08052879646010
		RIA210	08052879645082
		RIA211	08052879646027
		RIA220	08052879647543
		RIA910	08052879645242

Caviglia, 25/06/202606/03/2023