

**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 SpA. e facenti parte della famiglia

**SUPPORTI PER DISABILI****UDI-DI di base: 805287964PREC21MX**

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***inclusi successivi emendamenti*

A tal scopo la MORETTI SpA 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 SpA 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.

Cavriglia, 27/02/2024

**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

**AIDS FOR DISABLED PEOPLE****Basic UDI-DI: 805287964PREC21MX**

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**  
*including subsequent amendments*

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

Cavriglia, 27/02/2024

**FILIPPO FABBRINI**  
CEO**ALESSANDRO BERTI**  
PRRC Art. 15 MDR 2017/745Annexes:  
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 SpA y que hacen parte de la familia

**AYUDAS PARA DISCAPACITADOS****UDI-DI básico: 805287964PREC21MX**

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 15223-1:20121***incluidas las modificaciones posteriores*

Por eso, MORETTI SpA 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.

Cavriglia, 27/02/2024

**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 A / ANNEX A**  
**ELENCO DISPOSITIVI MEDICI / MEDICAL DEVICES LIST**

**Famiglia: SUPPORTI PER DISABILI**  
**Group: AIDS FOR DISABLED PEOPLE**  
**Familia: AYUDAS PARA DISCAPACITADOS**

Codice - Code Código	Descrizione	Description	Descripción
AU120	PINZA PRENSILE CON CALAMITA 67 CM	HANDY GRIP WITH MAGNET 67 CM	PINZA RECOGEDORA CON MAGNETO CON IMAN 67CM
AU121	PINZA PRENSILE 55 CM BRACHIALE	BRACHIAL HANDY GRIP 55 CM	PINZA RECOGEDORA BRAQUIAL 55 CM
AU122	PINZA PRENSILE TESTA GIREVOLE 71 CM	ROTATING HEAD HANDY GRIP 71 CM	PINZA RECOGEDORA CON CABEZA ORIENTABLE 71 CM
AU123	PINZA PRENSILE 74 CM	HANDY GRIP 74 CM	PINZA RECOGEDORA 74 CM
AU301	PUNTALE BASE LARGA IN GOMMA	RUBBER TIP	CONTERA EN GOMA
AU302	PUNTALE BASE LARGA OSCILLANTE ALLUMINIO	OSCILLATING ALUMINIUM RUBBER TIP	CONTERA OSCILANTE EN ALUMINIO
AU303	PUNTALE CON LUCE LED	LED LIGHT TIP	CONTERA CON LUZ LED
AU304	PUNTALE BASE LARGA CON LUCE LED	LED LIGHT LARGE BASE TIP	CONTERA CON LUZ LED DE BASE ANCHA
RS950	IMPUGNATURA DI DICUREZZA ORIZZONTALE 30 CM	HORIZONTAL SAFETY BATH HANDLE 30 CM	ASIDERO HORIZONTAL 30 CM
RS951	IMPUGNATURA DI DICUREZZA ORIZZONTALE 40 CM	HORIZONTAL SAFETY BATH HANDLE 40 CM	ASIDERO HORIZONTAL 40 CM
RS952	IMPUGNATURA DI DICUREZZA ORIZZONTALE 45 CM	HORIZONTAL SAFETY BATH HANDLE 45 CM	ASIDERO HORIZONTAL 45 CM
RS953	IMPUGNATURA DI DICUREZZA ORIZZONTALE 60 CM	HORIZONTAL SAFETY BATH HANDLE 60 CM	ASIDERO HORIZONTAL 60 CM
RS954	IMPUGNATURA DI DICUREZZA ORIZZONTALE 80 CM	HORIZONTAL SAFETY BATH HANDLE 80 CM	ASIDERO HORIZONTAL 80 CM
RS962	MANIGLIONE RIBALTABILE DA MURO	WALL SAFETY HANDLE	ASIDERO DE PARED
RS963	MANIGLIONE RIBALTABILE DA MURO	WALL SAFETY HANDLE	ASIDERO DE PARED
RS972-xx	MANIGLIA PER BAGNO	BATH HANDLE	ASIDERO PARA BAÑO
RS975-xx	MANIGLIA A VENTOSA	SUCTION CAP HANDLE	ASIDERO VENTOSA

xx: indica la misura / indicates the size / indica la talla



**ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - B**

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

**Famiglia: SUPPORTI PER DISABILI**  
**Group: AIDS FOR DISABLED PEOPLE**  
**Familia: AYUDAS PARA DISCAPACITADOS**

<b>MORETTI Codice / Code / Código</b>	<b>UDI-DI Codice / Code / Código</b>	<b>MORETTI Codice / Code / Código</b>	<b>UDI-DI Codice / Code / Código</b>
AU120	08057018717163	RS950	08057018719730
AU121	08057018717170	RS951	08057018719747
AU122	08057018717187	RS952	08057018719754
AU123	08057018717194	RS953	08057018719761
AU301	08057018717200	RS954	08057018719778
AU302	08057018713929	RS962	08057018713134
AU303	08057018717217	RS963	08052879648199
AU304	08057018717224	RS972-30	08057018713141
		RS972-45	08057018713158
		RS972-60	08057018713165
		RS975-36	08057018713172
		RS975-50	08057018713189

Cavriglia, 27/02/2024