



MOVI®spa
attrezzature biomediche
Via Dione Cassio, 15
I - 20138 MILANO

Tel. +39 02 50 90 51
Fax +39 02 50 61 048
PEC direzione@pec.movigroup.com
www.movigroup.com

R.E.A.: MI 1477333
Capitale €. 7.072.000 i.v.
C.F./P. IVA – VAT No: IT 11575580151
Certified Quality System ISO 13485

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della LEMAR spa - Milano

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Movi S.p.A,

located in Via Dione Cassio 15-I 20138 -Milano (Italia),

SRN:--

Declares, , under its sole responsibility
that the medical device:

Group Family:	Heel, elbow and knee antidecubitus protections (for details see Annex MOD PAQ 20.05.15)
Basic UDI:	805418176V08114L
Intended Purpose:	The device is intended for the alleviations of the pressure plague and/or their prevention with heel, elbow and knee protections.
Risk Classification:	Class I, MDR 2017/745 Annex VIII, Rule I
Harmonized standard:	EN ISO 13485:2016 EN ISO 14971:2019 EN ISO 15223-1:2016

Complies with European Regulation MDR 2017/745 of 5th April 2017.

Date of issue

Milano, 02/05/2022

This Declaration is valid from the issue date until 5 (five) years.

Signature of the Legal Representative
of Movi S.p.A



MOVI®spa
attrezzature biomediche
Via Dione Cassio, 15
I - 20138 MILANO

Tel. +39 02 50 90 51
Fax +39 02 50 61 048
PEC direzione@pec.movigroup.com
www.movigroup.com

R.E.A.: MI 1477333
Capitale €. 7.072.000 i.v.
C.F./P. IVA – VAT No: IT 11575580151
Certified Quality System ISO 13485

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della LEMAR spa - Milano

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE

Movi S.p.A,

con sede in Via Dione Cassio 15-I 20138 -Milano (Italia),

SRN:--

Dichiara, sotto propria responsabilità esclusiva,
che il dispositivo medico:

Famiglia:	Protezioni antidecubito per tallone, gomito e ginocchio (per dettagli vedere Allegato MOD PAQ 20.05.15)
UDI di Base:	805418176V08114L
Uso Previsto:	Il dispositivo è indicato per l'alleviamento delle piaghe da pressione e/o la loro prevenzione attraverso protezioni per tallone, gomito e ginocchio
Classificazione di Rischio:	Classe I, MDR 2017/745 Annex VIII, Regola I
Standard armonizzati:	EN ISO 13485:2016 EN ISO 14971:2019 EN ISO 15223-1:2016

È conforme al Regolamento Europeo MDR 2017/745 del 5 Aprile 2017.

Data di Rilascio

Milano, 02/05/2022

Questa Dichiarazione è valida dalla data di rilascio per 5 (cinque) anni.

Firma del Legale Rappresentante
Di Movi S.p.A



MOVI®spa
attrezzature biomedicali
Via Dione Cassio, 15
I - 20138 MILANO

Tel. +39 02 50 90 51
Fax +39 02 50 61 048
PEC direzione@pec.movigroup.com
www.movigroup.com

R.E.A.: MI 1477333
Capitale € 7.072.000 i.v.
C.F./P. IVA – VAT No: IT 11575580151
Certified Quality System ISO 13485

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della LEMAR spa - Milano

Elenco codici prodotto Dichiarazione di Conformità UE Item List EU Declaration of Conformity (MOD PAQ 20.04.15)

Codice Prodotto Item Code	Nome Prodotto	Product Name	CND
94004053	GOMITIERA EASY SEAT-FIBRE	ELBOW PAD EASY SEAT FIBRE	V0811
94004054	TALLONIERA EASY SEAT-FIBRE	HEEL PAD EASY SEAT FIBRE	V0811