



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:	Bedrails (for details see Annex MOD PAQ 20.05.10)
Basic UDI:	805418176V080680017H
Intended Purpose:	The device is intended to be in conjunction with orthopedic bed (Manuals or Electric) as protection for the user.
Risk Classification:	Class I, MDR 2017/745 Annex VIII, Rule 1
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, 20/01/2023

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:	Sponde per Letti (per dettagli vedere Allegato MOD PAQ 20.05.10)
UDI di Base:	805418176V080680017H
Uso Previsto:	Il dispositivo è indicato per essere utilizzato in congiunzione con i Letti Ortopedici (Manuali o Elettrici), come protezione per l'utilizzatore.
Classificazione di Rischio:	Classe I, MDR 2017/745 Annex VIII, Regola 1
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, 20/01/2023

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

Firma del Legale Rappresentante
Di 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

Elenco codici prodotto Dichiarazione di Conformità UE **Item List EU Declaration of Conformity (MOD PAQ 20.04.10)**

Codice Prodotto Item Code	Nome Prodotto	Product Name	CND
15000036	KIT IN LEGNO>SMONT.ARPA/CETRA/LIUTO	WOODEN KIT FOR STEEL ELECTRIC BED	V08068001
15000036/R	KIT IN LEGNO CON RUOTE>SMONT.ARPA/CETRA/LIUTO	WOODEN KIT FOR BEDS WITH WHEELS	V08068001
15001005	SPONDE UNIVERSALI	UNIVERSAL BED RAILS	V08068001
15001006	SPONDE RIBALTABILI - COPPIA	FOLD DOWN BED RAILS	V08068001
15002000	KIT IN LEGNO >ARPA/CETRA/LIUTO	WOODEN KIT FOR STEEL BED	V08068001
15002000/R	KIT IN LEGNO CON RUOTE>ARPA/CETRA/LIUTO	WOODEN KIT FOR STEEL ELECTRIC BED	V08068001