



**DICHIARAZIONE DI
CONFORMITA'
CE/DECLARATION OF
CONFORMITY CE**

Pag.: 1/2

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ AI REQUISITI GENERALI DI SICUREZZA E PRESTAZIONE DI CUI ALL'ALLEGATO I E SECONDO IL MODULO DI CERTIFICAZIONE DI CUI ALL'ALLEGATO IX CAPI I E III DEL REGOLAMENTO EUROPEO 2017/745 DEL DISPOSITIVO:	<i>DECLARATION OF CONFORMITY TO THE GENERAL SAFETY AND PERFORMANCE REQUIREMENTS REFERRED TO ANNEX I AND ACCORDING TO CERTIFICATION MODULE REFERRED TO ANNEX IX, CHAPTERS I AND III, OF EUROPEAN REGULATION 2017/745 OF THE FOLLOWING DEVICE:</i>
DENOMINAZIONE DISPOSITIVO/DEVICE NAME: HUNOVA UDI-DI DI BASE/BASIC UDI-DI: 805470185HNOKL DESTINAZIONE D'USO/INTENDED USE: Dispositivo per la riabilitazione e la valutazione funzionale senso-motoria di arti inferiori e tronco / Device for the rehabilitation and functional sensory-motor evaluation of lower limbs and trunk	
PRODOTTO DA	MANUFACTURED BY

Movendo Technology S.r.l.

Via Bombrini 13/10

16149 – Genova – Italy

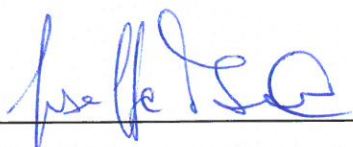
Numero di Registrazione Unico (SRN): IT-MF-000025062

Il sottoscritto dichiara sotto la propria responsabilità che il suddetto dispositivo	<i>We undersigned declare under our own responsibility that the above mentioned medical device</i>
• soddisfa tutte le disposizioni applicabili del Regolamento Europeo 2017/745. riguardante i dispositivi medici; • appartiene alla classe IIa in base alla Regola 9 dell'Allegato VIII del suddetto Regolamento; • non è fornito in confezione sterile • non è destinato ad indagini cliniche	• <i>complies with all the applicable requirements of European Regulation 2017/745;</i> • <i>belongs to class IIa based on Rule 9 of Annex VIII of the above mentioned Regulation;</i> • <i>is not supplied in a sterile package</i> • <i>is not intended for clinical investigation.</i>

 enabling people	DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE/DECLARATION OF CONFORMITY CE	Pag.: 2/2
---	---	------------------

La presente dichiarazione si riferisce al certificato N 037/MDR rilasciato dall'O.N. 0051 IMQ S.p.a., Via Marco Fabio Quintiliano, 43, 20138 Milano (MI), Italia, e si applica al codice prodotto APC0000400.	<i>This declaration refers to the certificate N. 037/MDR issued by the N. B. 0051 IMQ Spa, Via Marco Fabio Quintiliano, 43, 20138 Milano (MI), Italy, and applies to product code APC0000400.</i>
---	---

Genova, 29/02/2024


L'Amministratore Delegato / CEO