



EN	ANTIDECUBITUS
F	ANTI-ESCARRES
ES	ANTIESCARAS
P	ANTI-ESCARAS

Static and air mattresses, cushions and aids
for prevention and treatment of decubitus sores

- EN

Alternating Therapy kit mattress and pump
- F

Kit matelas anti-escarres et compresseur à cycle alterné
- ES

Kit colchón antiescaras y compresor de aire alternante
- P

Kit colchão anti-escaras e compressor alterno



Cod. **LAD462** *Bubble mattress and pump with regulation **kit***

Cod. **LAR052** *Only bubble mattress with flaps*

Cod. **LAR242** *Only Piuma Up pump with regulation*

FUNCTIONS



Suitable for the prevention and treatment of **I STAGE** decubitus sores. Pump with pressure regulation according to the patient’s weight.

Technical features

SPECIFICATION		WEIGHT AND DIMENSION					
Mattress		↔ W: ↗ D: ↕ H: ⚖ Kg 👤					
Material	Medical PVC	Compressor					
Material thickness	0,70 mm	27 cm	13 cm	10,5 cm	1,1 kg	-	
Inflated cell minimum height	7,6 cm	Mattress without flaps					
Number of cells	130	While functioning	200 cm	90 cm	7,6 cm	2,3 kg	135 kg
Flaps	50 cm	Spare parts					
Compressor		 					
Power	220V / 50-60 Hz	Cod. LTM670					
Pressure	40-100 mmHg	Spare tube for LAR052					
Power cable	2 m	Cod. RV355					
Air release	6-7 l/mn	Mending kit for LAR052					
Cycle time	6 minutes						
Noise	32-34 dB						

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Ai sensi del 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 S.p.A. e facenti parte della famiglia

MATERASSI ANTIDECUBITO PIUMA UP**UDI-DI di Base: 805287964201706QY**

Sono conformi alle disposizioni applicabili del

**Regolamento 2017/745 sui DISPOSITIVI MEDICI
del 5 aprile 2017**

Ed ai seguenti standard internazionali

EN ISO 14971:2012 – EN ISO 15223-1:2017 – EN 60601-1:2006 – EN 60601-1-2:2007

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.
I dispositivi in oggetto sono prodotti utilizzando materiali non pericolosi in conformità alla direttiva RoHS - 2011/65/UE.

Cavriglia, 28/05/2021

MORETTI S.p.A.
FILIPPO FABBRINI
Amministratore delegato

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

ALTERNATING MATTRESS AND PUMP PIUMA UP**Basic UDI-DI: 805287964201706QY**

complies with the

**Regulation 2017/745 on MEDICAL DEVICES
of 5 April 2017**

and the following international standards

EN ISO 14971:2012 – EN ISO 15223-1:2017 – EN 60601-1:2006 – EN 60601-1-2:2007

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, 28/05/2021

MORETTI S.p.A.
FILIPPO FABBRINI
CEO

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

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

Según el 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

COLCHÓN ANTIESCARAS Y COMPRESOR DE AIRE ALTERNANTE**UDI-DI básico: 805287964201706QY**

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 14971:2012 – EN ISO 15223-1:2017 – EN 60601-1:2006 – EN 60601-1-2:2007

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, 28/05/2021

MORETTI S.p.A.
FILIPPO FABBRINI
Director General

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: MATERASSI ANTIDECUBITO PIUMA UP
Group: ALTERNATING MATTRESS AND PUMP PIUMA UP
Familia: COLCHÓN ANTIESCARAS Y COMPRESOR DE AIRE ALTERNANTE PIUMA UP

Codice - Code Código	Descrizione	Description	Descripción
LAD462	Materasso con compressore PIUMA UP a bolle con regolazione	Bubble mattress and pump PIUMA UP with regulation	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con regulación
LAD463	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales
LAD464	Materasso con compressore PIUMA UP a bolle doppio con regolazione	Double bubble mattress and pump PIUMA UP with regulation	Colchón de burbujas doble y compresor PIUMA UP con regulación
LAD470	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - PVC - 12,7 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – PVC – 12,7 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – PVC -12,7 CM
LAD471	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - TPU - 12,7 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – TPU – 12,7 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – TPU -12,7 CM
LAD475	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - PVC - 20,3 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – PVC – 20,3 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – PVC -20,3 CM
LAD476	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - TPU - 20,3 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – TPU – 20,3 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – TPU-20,3 CM
LAD480	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - PVC - 20,3 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – PVC – 20,3 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – PVC -20,3 CM
LAD481	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - TPU - 20,3 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – TPU – 20,3 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – TPU-20,3 CM
LAD482	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - TPU - 20,3 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – TPU – 20,3 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – TPU-20,3 CM
LAD490	Materasso con compressore PIUMA UP ad elementi trasversali - TPU - 120 CM	Bubble mattress and pump PIUMA UP with transversal cells – TPU – 120 CM	Colchón de burbujas y compresor PIUMA UP con celdas transversales – TPU-120 CM



ALLEGATO / ANNEX / ANEXO - B

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

Famiglia: MATERASSI ANTIDECUBITO PIUMA UP

Group: ALTERNATING MATTRESS AND PUMP PIUMA UP

Familia: COLCHÓN ANTIESCARAS Y COMPRESOR DE AIRE ALTERNANTE PIUMA UP

MORETTI Codice / Code / Código	UDI-DI Codice / Code / Código
LAD462	08057018714278
LAD463	08057018716845
LAD464	08052879640681
LAD470	08052879642739
LAD471	08052879642746
LAD475	08052879642753
LAD476	08052879642760
LAD480	08052879642777
LAD481	08052879642784
LAD482	08052879642791
LAD490	08052879642807
LAD491	08052879642814

Caviglia, 28/05/2021