

Couppée GmbH · Griebemer Straße 54 · 31812 Bad Pyrmont

Konformitätserklärung

Die Fa.

Couppée GmbH – Heilmoor und Fangoerzeugnisse
Griessemer Str. 54
31812 Bad Pyrmont

Tel.: 05281 960743
Fax: 05281 960745
e-mail: info@coupee.de,

Griebemer Straße 54
31812 Bad Pyrmont

Tel 0 52 81 / 96 07 43
Fax 0 52 81 / 96 07 45

www.coupee.de
info@coupee.de

vertreten durch den Geschäftsführer Herrn Heinrich Christian Güse, erklärt in eigener Verantwortung, dass das Produkt

Wärmeträger mit Moorfüllung

Kategorisierung lt. MPG: Klasse 1 - Zubehör,

auf dass sich diese Erklärung bezieht, mit dem folgenden Konformitätsbewertungsverfahren übereinstimmt:

Anhang VII, gemäß den Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte.

Ferner wird bestätigt, dass das o.g. Produkt dem Medizinproduktegesetz in seiner aktuell gültigen Fassung (Richtlinie 93/42/EWG, geändert, bzw. ergänzt durch die Fassungen 2001/104/EG vom 07. Dezember 2001 und Richtlinie 2007/47/EG vom 05. September 2007, sowie allen darüber hinaus erlassenen Verordnungen, bzw. Änderungen, inkl. Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte Medical Device Regulation MDR) entspricht.

Die Medizinprodukte sind von der Fa. Couppée GmbH gem. der genannten Richtlinie mit Konformitätserklärung der zuständigen Behörde gemeldet worden, außerdem wurden die vorgeschriebenen Dokumente dieser Behörde, und mit Datenträger dem Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) in Köln, zugestellt.

Bad Pyrmont, den 02.01.2020



Christian Güse
Geschäftsführer Couppée GmbH



Couppée GmbH · Griebemer Straße 54 · 31812 Bad Pyrmont

Griebemer Straße 54
31812 Bad Pyrmont

Konformitätserklärung

Tel 0 52 81 / 96 07 43
Fax 0 52 81 / 96 07 45

Die Fa.

www.coupee.de
info@coupee.de

Couppée GmbH – Heilmoor und Fangoerzeugnisse
Griessemer Str. 54
31812 Bad Pyrmont

Tel.: 05281 960743
Fax: 05281 960745
e-mail: info@coupee.de,

vertreten durch den Geschäftsführer Herrn Heinrich Christian Güse, erklärt in eigener Verantwortung, dass das Produkt

Heilmoorpackungen N

Kategorisierung lt. MPG: Klasse 1,

auf dass sich diese Erklärung bezieht, mit dem folgenden Konformitätsbewertungsverfahren übereinstimmt:

Anhang VII, gemäß den Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte.

Ferner wird bestätigt, dass das o.g. Produkt dem Medizinproduktegesetz in seiner aktuell gültigen Fassung (Richtlinie 93/42/EWG, geändert, bzw. ergänzt durch die Fassungen 2001/104/EG vom 07. Dezember 2001 und Richtlinie 2007/47/EG vom 05. September 2007, sowie allen darüber hinaus erlassenen Verordnungen, bzw. Änderungen, inkl. Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte Medical Device Regulation MDR) entspricht.

Die Medizinprodukte sind von der Fa. Couppée GmbH gem. der genannten Richtlinie mit Konformitätserklärung behördlich gemeldet worden, außerdem wurden die vorgeschriebenen Dokumente mit Datenträger dem Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) in Köln, zugestellt.

Bad Pyrmont, den 02.01.2020

Christian Güse
Geschäftsführer Couppée GmbH



Couppée GmbH · Griebener Straße 54 · 31812 Bad Pyrmont

Konformitätserklärung

Die Fa.

Couppée GmbH – Heilmoor und Fangoerzeugnisse
Griessemer Str. 54
31812 Bad Pyrmont

Tel.: 05281 960743
Fax: 05281 960745
e-mail: info@coupee.de,

Griebener Straße 54
31812 Bad Pyrmont

Tel 0 52 81 / 96 07 43
Fax 0 52 81 / 96 07 45

www.coupee.de
info@coupee.de

vertreten durch den Geschäftsführer Herrn Heinrich Christian Güse, erklärt in eigener Verantwortung, dass das Produkt

Wärmeträger mit Hartparaffinfüllung

Kategorisierung lt. MPG: Klasse 1 – Zubehör,

auf dass sich diese Erklärung bezieht, mit dem folgenden Konformitätsbewertungsverfahren übereinstimmt:

Anhang VII, gemäß den Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte, sowie Anhang IV, gemäß den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 vom 5. April 2017 (die Übergangsfrist von MDD zur MDR wurde vom 26.05.2020 auf den 26.05.2021 verlängert).

Ferner wird bestätigt, dass das o.g. Produkt dem Medizinproduktegesetz in seiner aktuell gültigen Fassung (Richtlinie 93/42/EWG, geändert, bzw. ergänzt durch die Fassungen 2001/104/EG vom 07. Dezember 2001 und Richtlinie 2007/47/EG vom 05. September 2007, sowie allen darüber hinaus erlassenen Verordnungen, bzw. Änderungen, inkl. Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte Medical Device Regulation MDR) entspricht.

Die Medizinprodukte sind von der Fa. Couppée GmbH gem. der genannten Richtlinie mit Konformitätserklärung behördlich gemeldet worden, außerdem wurden die vorgeschriebenen Dokumente mit Datenträger dem Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) in Köln, gestellt.

Bad Pyrmont, den 02.01.2020



Christian Güse
Geschäftsführer Couppée GmbH