

Kimberly-Clark B.V.
Copernicuslaan 35, 6716 BM Ede,
Netherlands

Manufacturer Declaration

DATE: 29th November 2024

The manufacturer hereby declares that in accordance with Annex I, provision 23.1 of the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council on Medical Devices, no separate instructions for use of our Depend and DryNites medical devices have been issued.

Sincerely,

Signed as a deed on behalf
Kimberly-Clark B.V.



Özlem Arız
Sr. Regulatory Affair Product Manager

Kimberly-Clark B.V.
Copernicuslaan 35, 6716 BM Ede,
Nizozemí

Prohlášení výrobce

DATUM: 29.listopadu 2024

Výrobce tímto prohlašuje, že v souladu s Přílohou I, ustanovení 23.1 Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích, nebyly vydány návody pro použití našich zdravotnických prostředků Depend a DryNites.

S pozdravem,

Podepsáno jménem
Kimberly-Clark B.V.



Özlem Arız
Sr. Regulatory Affair Product Manager