

様式第十九(第三十七条、第百三十七条の二十関係)

Form No.19(related to Article 37 and Article 137—20)

認定番号

Number of accreditation

医 薬 品
医 薬 部 外 品 外国製造業者認定証
再生医療等製品

Accreditation certificate of foreign drug
quasi-drug
regenerative, cellular therapy and gene
therapy productsmanufacturer

氏名(法人にあつては、その名称)

Name(Name of corporation)

製造所の名称

Name of the manufacturing establishment

製造所の所在地

Location of the manufacturing establishment

認定の区分

Accreditation categories

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律 第13条の3
第23条の24 の規定により認定された

医 薬 品
医 薬 部 外 品 外国製造業者であることを証明する。
再生医療等製品

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug
quasi-drug
regenerative, cellular
manufacturer pursuant to Article 13—3
Article 23—24 of the Act on
therapy and gene therapy products

Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

年 月 日
Year Month Day

厚生労働大臣 印
Minister of Health, Labour and Welfare

有効期間 年 月 日 から

Valid Period From Year Month Day

年 月 日 まで

until Year Month Day