

様式第六十三の六(第百十四条の十六関係)
Form No. 63—6(related to Article 114—16)
登録番号
Number of registration

医療機器
体外診断用医薬品
Registration certificate of foreign
medical device
in vitro diagnostic
foreign manufacturer

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

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23条の2の4の規定により登

録された 医療機器
体外診断用医薬品 外国製造業者であることを証明する。

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign
medical device
in vitro diagnostic

manufacturer pursuant to Article 23—2—4 of the Act on 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