

様式第二十一の三(第三十七条の三関係)

Form No. 21—3(related to Article 37—3)

登録番号

Number of registration

医 薬 品 外国製造業者 登録証  
医 薬 部 外 品

Registration certificate of foreign drug  
quasi-drug 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13条の3の2の規定により登録された

医 薬 品 外国製造業者であることを証明する。  
医 薬 部 外 品

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug  
quasi-drug manufacturer  
pursuant to Article 13—3—2 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