様式第六十三の十三(第百十四条の三十三関係)

第 号

再製造単回使用医療機器定期確認 調査結果証明書

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調	査	申	請	年	月	日													
調をつ品	査行た目	_	般	的	名	称													
		販		売		名													
		承	認	:	番	号													
区						分													
							名	称	所	在	地	登	録	番	号	製	造	エ	程
製			造			所													
基	準	適	合	証	番	号													
再製造単回使用医療機器定期確認 調査項目																			
調		査		結		果													
備						考													

上記により、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5第9項に基づく調査の結果を証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。