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 医薬部外品 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 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

年 有効期間 月 日から Valid Period Year Month From Day 年 月 日まで until Year Month Day