

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