証明書発給申請書

	ロ ア. 製造販売業の許可
_	ロ イ. 製造業の許可又は登録
·	ロ ウ 製造販売承認(認証・届出)内容(輸出届出内容)
	ロ エ. 製造販売承認申請中
	ローオー添付資料
事項	ロ カ. GLP基準適合状況
	ロ キ GMP・QMS・GCTP省令要求事項適合状況
	ロ ク. 治験計画内容
	ロケ. 医薬品製剤証明書
	□ □ □ 医薬品製剤承認・許可状況陳述書
	ロ サ. 治験薬GMP
	│ │ □ 医薬品 □ 医薬部外品
品目区分	□ 医薬品 □ 医薬部外品 □ 医薬部外品 □ 医薬部外品
	□ 医薬品 □ 医薬部外品 □ 体外診断用医薬品 □ 再生医療等製品
品目(製品)名	l '
品目(製品)名	l '
	l '
品目(製品)名製造所等の名称	l '
品目(製品)名	l '
品目 (製品)名 製造所等の名称 製造所等の所在地	l '
品目(製品)名製造所等の名称	l '
品目 (製品)名 製造所等の名称 製造所等の所在地 証明書提出先国等(部数)	l '
品目 (製品)名 製造所等の名称 製造所等の所在地	l '

上記により、別添の証明書の発給を申請します。

平成 年 月 日

住所: (法人にあっては、主たる事業所の所在地)

氏名: (法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

即

厚生労働省医薬食品局〇〇〇課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))殿

(注意)

- 1. 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2. この申請書は、正本1通提出すること。
- 3. 書式は、ワープロ等を用いて作成すること。
- 4. 事項欄には、該当する証明事項にレ印を付けること。
- 5. 品目区分欄には、該当する品目区分にレ印を付けること。
- 6. 品目 (製品) 名欄には、該当する名称を記載し、輸出用名称を() を付して添記すること。
- 7. 製造所等の名称欄及び製造所等の所在地欄には、事項欄のア、イ、キ及びケに該当する場合においては 製造販売業者の主たる機能を有する事務所又は製造所の名称及び所在地を、事項欄のカに該当する場合 においては試験施設の名称及び所在地を、事項欄のサに該当する場合においては治験薬製造施設の名称 及び所在地を記載すること。なお、事項欄のウ、エ及びオに該当する場合においては、記載を要しない こと。
- 8. 証明書提出先国等欄には、該当する証明事項ごとに証明書提出先国等を記載すること。証明書を2通以上必要とする場合においては、提出先国等ごとの通数を記載すること。
- 9. 備考欄には、次により記載すること。
- (1) 事項欄のアに該当する場合は、製造販売業許可の番号、許可年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (2) 事項欄のイに該当する場合は、製造業許可又は登録の番号、許可又は登録年月日及び証明書を必要と する理由を記載すること。
- (3) 事項欄のウに該当する場合は、製造販売承認(認証・届出)の番号、承認(認証・届出)年月日及び 証明書を必要とする理由を記載すること。
- (4) 事項欄の工に該当する場合は、承認申請年月日、受付番号、受付年月日及び証明書を必要とする理由 を記載すること。
- (5) 事項欄の才に該当する場合は、製造販売承認(届出)の番号、承認(届出)年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (6) 事項欄のカに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- (7) 事項欄のキに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- (8) 事項欄のクに該当する場合は、治験計画の届出年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (9) 事項欄のケに該当する場合は、製造業許可又は登録の番号、許可又は登録年月日、製造販売承認の番号、承認年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (10) 事項欄のコに該当する場合は、製造販売承認(届出)の番号、承認(届出)年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (11) 事項欄のサに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- 10. 本申請書には、発給を申請する証明書用紙を添付すること。証明書用紙は原則として正副2通とするが、証明書を2通以上必要とする場合には必要な枚数の正本及び副本1通を添付すること。なお、備考欄に同一国等に2通以上必要とする理由を記載すること。

証明書発給申請書

事項	□ ア.製造販売業の許可 □ イ.製造業の登録 □ ウ.製造販売承認(認証・届出)内容(輸出届出内容) □ エ.QMS省令要求事項適合状況
品目(製品)名	
製造所等の名称	·
製造所等の所在地	
証明書提出先国等(部数)	·
備考	

上記により、別添の証明書の発給を申請します。

平成 年 月 日

住所: (法人にあっては、主たる事業所の所在地)

氏名: (法人にあっては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働省医薬食品局〇〇〇課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))殿

ΕD

(注意)

- 1. 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2. この申請書は、正本1通提出すること。
- 3. 書式は、ワープロ等を用いて作成すること。
- 4. 事項欄には、該当する証明事項にレ印を付けること。
- 5. 品目(製品)名欄には、該当する名称を記載し、輸出用名称を() を付して記載すること。なお、事項欄のア(別添様式3の証明の場合に限る。)に該当する場合は記載を要しないこと。
- 6 製造所等の名称欄及び製造所等の所在地欄には、事項欄のア、イ及び工に該当する場合においては製造 販売業者の主たる機能を有する事務所又は製造所の名称及び所在地を記載すること。なお、事項欄のウ に該当する場合においては、記載を要しないこと。
- 7. 証明書提出先国等欄には、該当する証明事項ごとに証明書提出先国等を記載すること。証明書を2通以上必要とする場合には、提出先国等ごとの通数を記載すること。
- 8. 備考欄には、次により記載すること。
- (1) 事項欄のアに該当する場合は、製造販売業許可の番号、許可年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (2) 事項欄のイに該当する場合は、製造業登録の番号、登録年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (3) 事項欄のウに該当する場合は、製造販売承認(認証・届出)の番号、承認(認証・届出)年月日及び 証明書を必要とする理由を記載すること。
- (4) 事項欄のエに該当する場合は、製造業登録の番号、登録年月日、製造販売承認の番号、承認年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- 9. 本申請書には、発給を申請する証明書用紙を添付すること。証明書用紙は原則として正副2通とするが、 証明書を2通以上必要とする場合には必要な枚数の正本及び副本1通を添付すること。なお、備考欄に 2通以上必要とする理由を記載すること。

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第12条第1項の規定により許可された医薬品(医薬部外品)製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is a pharmaceutical (quasi-drug) marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 12 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Ho	lder:
(or Name of the Office for General Marke	eting Manager)
Address:	
Licence Number:	
	•
No.	
TOKYO, date	•
	(安全対策課長名)
•	Director, Safety Division

Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2第1項の規定により許可された医療機器製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is a medical device marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorizatio	n Holder :
(or Name of the Office for General M	Marketing Manager)
Address:	
Licence Number:	
No.	
TOKYO, date	
·	
	·
	(安全対策課長名)
	Director, Safety Division
•	Pharmaceutical and Food Safety Bureau
	Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2第1項の規定により許可された体外診断用医薬品製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is an in vitro diagnostic marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Article 23-2 of the Fharmaceuticals, week	meal devices and Other Therapeutic Froducts A
Name of the Marketing Authorization Ho	older:
(or Name of the Office for General Mark	eting Manager)
Address:	
Licence Number:	
No.	
TOKYO, date	
	(安全対策課長名)
	Director, Safety Division
	Pharmaceutical and Food Safety Bureau
	Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の20第1項の規定により許可された再生医療等製品製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is an regenerative medicine product marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-20 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Hole	der:
(or Name of the Office for General Market	ting Manager)
Address:	
Licence Number:	
No.	
TOKYO, date	
_	(安全対策課長名)

(女全对策課長名)

Director, Safety Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所 (法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第13条第1項 の規定により許可された医薬品(医薬部外品)製造業者であることを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

Name of Manufacturing Site:

Address:

Licence Number:

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Manufacturer), (Address) is a pharmaceutical (quasi-drug) manufacturer licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 13 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

	•			
No.				
TOKYO, date				
		 (審査管理誤	長名)	

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2の3第1項の規定により登録された医療機器製造業者であることを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

登録番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that (name of the manufacturer), (address) is a medical device manufacturer registered in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2-3 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:			
Address:			
Registration Number:		-	
No.			
TOKYO, date	·		
_			

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2の3第1項の規定により登録された体外診断用医薬品製造業者であることを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

登録番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

Name of Manufacturing Site:

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that (name of the manufacturer), (address) is an in vitro diagnostic manufacturer registered in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2-3 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

	 (大臣官房参 事 官	(医療機器・再生医療等	————製品審査管理担当)	名)
1011.0, 441.0				
TOKYO, date		•	•	
No.	,			
Registration Number.		•		
Registration Number:				
Address:			•	

Director, Medical Device and Regenerative

Medicine Product Evaluation Division
Pharmaceutical and Food Safety Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所 (法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第23条の22 第1項の規定により許可された再生医療等製品製造業者であることを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

許可番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Manufacturer), (Address) is a regenerative medicine product manufacturer licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-22 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

		•	
	•	•	
•			į,
•			-
 (大臣官房参事官	(医療機器・再生医	療等製品審査	— 管理担当)名)
	 (大臣官房参事官		(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売された下記医 薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督 のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであるこ とを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s):
,
No.
TOKYO, date

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売することを認められているものであることを証明します。

医療機器の名称:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) authorized to be marketed in Japan.

•	
No.	
ΤΟΚΥΟ	date

Medical device(s):

(大臣官房参事官(医療機器·再生医療等製品審查管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを証明します。

体外診断用医薬品の名称:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

In vitro diagnostic(s):		
No.		
TOKYO, date	•	

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記再生 医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに 製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを証明 します。

再生医療等製品の名称:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Regenerative	medicine	product(s).

No.

TOKYO, date

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

No. TOKYO, date		

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造(輸出)された下記医療機器に係る製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following product(s) concerned with medical device(s) manufactured (exported) by (name of the manufacturer), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):			
	•		
		, ,	
No.			
TOKYO, date			

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

証 明 書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

(Form No.6-3)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

				÷	
Droduct(a)					
Product(s):	-	* 4			-
No.					
TOKYO, date					
	÷				

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記再生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

(Form No.6-4)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in regenerative medicine product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):	
No.	
TOKYO, date	

(大臣官房参事官(医療機器·再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

 厚薬食
 第
 号

 平成
 年
 月
 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical(quasi-drug) product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):	
No.	
TOKYÓ d	ate

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

証 明 書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される医療機器に係る製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following product(s) concerned with, medical device(s) exported by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):	
No.	
TOKYO, date	

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される下記体外診 断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに 製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):	
No.	
TOKYO, date	

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審查管理担当)名)

証 明 書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される下記再生医 療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製 造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

	` '	
No.	•	
TOKYO), da	ate

Product(s):

(大臣官房参事官(医療機器,再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売された下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを証明します。

製品名:

製造販売承認(届出)年月日:

製造販売承認番号:

成分及び分量又は本質:

用法及び用量:

効能又は効果:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

	(審査管理課長名)	
·		-
TOKYO, date		
No.		
No.		
Indications:		
Dosage and Administration:		
Ingredient and Composition or Chemical E	ntity:	
Marketing Approval Number:		
Date of Marketing Approval(Notification):		
Product(s):		

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

証 明 書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売することを認められているものであることを証明します。

医療機器の名称:

製造販売承認(届出)年月日:

製造販売承認番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are)

authorized to be marketed in Japan.	
Medical device(s):	
Date of Marketing Approval(Notification):	
Marketing Approval Number:	
No.	
TOKYO, date	
(十万宁克会事宁 / 医病掷哭。 西佐医療签制总案	—— "本無理扣出》 夕"

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売するために必要な登録認証機関による認証を受けたものであることを証明します。

医療機器の名称:

認証機関の名称:

認証番号:

認証年月日:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan, and is(are) certified by Certification Body to be marketed in Japan.

Medical device(s):	
Name of Registered Certification Body:	
Certification Number:	
Date of Issue:	
No.	
TOKYO, date	
(十五字) (Ø.

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売された下記体 外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のも とに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを 証明します。

製品名:

製造販売承認(届出)年月日:

製造販売承認(届出品目)番号:

反応系に関与する成分:

使用方法:

使用目的:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

and is(are) allowed to be sold in Japan.					
Product(s):				•	
Date of Marketing Approval(Notification):					
Marketing Approval(Notification)Number:					
Reactive Ingredient(s):					
Assay Procedure:					
Intended Use:					
					٠
No.					
TOKYO, date					
•					
(大臣官房参	事官(医療機	器・再生医	療等製品	客 查管理担当) 名)
	Director, M	edical Devic	e and Rege	nerative	

Medicine Product Evaluation Division
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売された下記再 生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもと に製造され、かつ、日本国内において販売することを認められているものであることを証 明します。

製品名:

製造販売承認年月日:

製造販売承認番号:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s):	
Date of Marketing Approval:	
Marketing Approval Number:	
No.	
TOKYO, date	

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売される下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売するために必要な登録認証機関による認証を受けたものであることを証明します。

体外診断用医薬品の名称:

認証機関の名称:

認証番号:

認証年月日:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan, and is(are) certified by Certification Body to be marketed in Japan.

Product(s):		4	
Name of Registered Certification Boo	dy:		
Certification Number:			
Date of Issue:			
		` 	
•			
No.			
TOKYO, date			

(大臣官房参事官(医療機器·再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

成分及び分量又は本質:

用法及び用量:

効能又は効果:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):	
Ingredient and Composition or Chemical E	Entity:
Dosage and Administration:	
Indications:	
No.	
TOKYO, date	
•	(審査管理課長名)
	Director, Evaluation and Licensing Division

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

反応系に関与する成分:

使用方法:

使用目的:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

			•	•		
Product(s):	-					
Reactive Ingredient(s):	*					
Assay Procedure:						
Intended Use:						
						•
	•					
No.					1	
TOKYO, date						
,						
					 	
	(大臣)	官房参事官(图	医療機器・再9	主医療等製品	審査管理担当) 名)

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売 業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される下記医薬品 (医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のも とに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

成分及び分量又は本質:

用法及び用量:

効能又は効果:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical(quasi-drug) product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):				
Ingredient and Composition or Chemical Entity:	÷	,	,	
Dosage and Administration:	•			
Indications:				
•				

TOKYO, date

No.

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

反応系に関与する成分:

使用方法:

使用目的:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

(Form No.10-2)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

	, .			
Product(s):				
Reactive Ingredient(s):				•
Assay Procedure:				
Intended Use:				
No.				
TOKYO, date			•	
	(土氏安克参東)	克 /医疲嫌婴。西	上 医 麦 生 制 贝 曷	——— 建本無理担当)を)

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、下記品目が、日本国医薬品医療機器等法の規定に基づく医薬品(医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品)の製造販売承認申請中であることを証明します。

医薬品 (医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品) の名称:

製造販売承認申請受付年月日:

製造販売承認申請受付番号:

申請者の氏名:

申請者の住所:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))

日本国厚生労働省は、添付の添付資料一覧表は(申請者の氏名(法人にあっては、名称))、 (申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が、(医薬品、再生医療等 製品販売名)の製造販売承認を取得するために厚生労働省に提出した前臨床及び臨床試験 資料の一覧表と同一のものであることを証明します。

 厚薬食
 第
 号

 平成
 年
 月
 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))

(Form No12)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the attached list is identical to the list of pre-clinical and clinical data submitted to us by (Name of the Applicant), (Address) for the approval of marketing (Name of the Product(s)).

No.

TOKYO, date

(審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))の氏名)

Director, (担当課(室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(試験者の氏名(法人にあっては、名称))、(試験者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))の下記の試験施設が〇〇年〇〇月に調査を受け、 我が国の医薬品GLP基準に適合していると認められたことを証明する。

試験施設の名称:

試験施設の所在地:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

Name of the Testing Facility:

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE **GOVERNMENT OF JAPAN** 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following testing facility of (name of the testing person), (Address) was inspected on (Date) and found to be in compliance with all the requirements of Good Laboratory Practices of Japan.

		 (審査 管理	
TOKYO, date			
No.			
			,
Address:			

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

日本国厚生労働省は、(試験者の氏名(法人にあっては、名称))、(試験者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))の下記の試験施設が〇〇年〇〇月に調査を受け、 我が国の再生医療等製品GLP基準に適合していると認められたことを証明する。

試験施設の名称:

試験施設の所在地:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

Name of the Testing Facility:

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following testing facility of (name of the testing person), (Address) was inspected on (Date) and found to be in compliance with all the requirements of Good Laboratory Practices of Japan.

	J	•				
Address:						
	•					
•						
No.						
TOKYO, date						
			•			
•						
		/ -		/ TE .mfm 14% CO	= 4 医海然科 5	

(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)名)

日本国厚生労働省は、以下の製品(医薬品・医薬部外品)を製造している(製造業者の 氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在 地))の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が、WHOの勧告 に基づいて設定された我が国の医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関 する省令(医薬品・医薬部外品GMP省令)の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長

(Form No.14-1)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site of (name of the manufacturer), (address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Drugs and Quasi-drugs ("Drugs/Quasi-drugs GMP Ordinance") laid down in accordance with the recommendation of the World Health Organization.

Name of Manufacturing	Site:
Address:	
Product(s):	,
•	
,	
•	
No.	
TOKYO, date	

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

証明書

日本国厚生労働省は、以下の製品(医療機器・体外診断用医薬品)を製造している(製造業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が、我が国の医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(機器・体外診QMS省令)の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長

(Form No.14-2)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site of (name of the manufacturer), (address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Medical Devices and In-vitro Diagnostics ("Medical Devices/IVDs QMS Ordinance")

Name of Manufacturing Site:		
Address:		
Product(s):		
No.		
TOKYO, date		

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

証明書

日本国厚生労働省は、以下の製品(再生医療等製品)を製造している(製造業者の氏名 (法人にあっては名称))、(製造業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地)) の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が我が国の再生医療等製 品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(再生医療等製品GCTP省令)の要求事 項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬食 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長

(Form No.14-3)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site of (name of the manufacturer), (address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Regenerative medicine products ("Regenerative medicine products GCTP Ordinance").

Name of Manufacturing Site:		
Address:		
Product(s):		
No.		
TOKYO, date	·	

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

証明内容通知書

申請者の氏名(法人にあっては、名称及び代表者の氏名) 殿

医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(医薬品・医薬部外品 GMP 省令)の要求事項に適合することの証明内容について、欧州医薬品庁が提供する EudraGMDP データベースに、CERTIFICATE NUMBER:________により、別添のとおり登録した旨連絡する。

平成 年 月 日

厚生労働省医薬食品局監視 指導麻薬対策課課長

Ministry of Health, Labour and Welfare

CERTIFICATE	NUMBER:	
CLIVILICATION	TACIAID DIV.	

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued under the provisions of the Mutual Recognition Agreement between the European Union and Japan.		
The competent authority of Japan confirms the following:		
The manufacturer:		
Site address:		
DUNS Number:		

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on YYYY-MM-DD (date), it is considered that it complies with

The Good Manufacturing Practice requirements referred to in the Agreement of Mutual Recognition between the European Union and *Japan*.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

製造所に関する情報を記載

Any restrictions related to the scope of this certificate:

Building	Room	Line/equipment	QC testing	Products
				[申請者名]
				[品目(製品)名]
				[剤形]
***				複数品目を記載

Clarifying remarks (for public users)

[License Number:] MHLW certifies the GMP Compliance of all manufacturing operations in the above manufacturing site for the products specified in the certificate. Due to different terminology of manufacturing operations in Japan and the EU, the items listed in Part 2 have been selected by the manufacturer and the MHLW bears no responsibility for this information.

YYYY-MM-DD (date)

Name and signature of the authorized person of the Competent Authority of Japan

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

Tel: +81 3 35952436

Fax: +81 3 35010034

殿

(申請者の氏名(法人にあっては、名称))、(申請者の住所(法人にあっては、 主たる事務所の所在地))によって提出された(治験薬コード)の治験届に関して の声明を同封致します。

敬具

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

(Form No16)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

(日付)

(送付先担当官名)

International Affairs Staff
Office of Health Affairs
Food and Drug Administration
Rockville, Maryland 20857
U.S.A

Dear (送付先担当官の氏名):

Please find enclosed a statement on clinical trial notifications of (治験薬コード) submitted by (申請者の氏名(法人にあっては、名称)) (申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))

Sincerely yours,

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

治験届に関する声明

日本国厚生労働省は、(申請者の氏名(法人にあっては、名称))、(申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第80条の2第2項の規定に基づき、以下の成分を含む治験薬に関する治験計画届書を提出したこと及び当該治験薬に関する臨床試験を実施する意図があることをここに確認する。

有効成分名:

治験薬コード:

受付日:

予定効能:

日付

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

Statement on Clinical Trial Notification

The Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan hereby confirms that (申請者の氏名(法人にあっては、名称))(申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地)) submitted the Clinical Trial Plan Notifications for clinical trials with an investigational new drug containing the following active ingredient and may initiate clinical trials in accordance with the provision of Paragraph 2 of Article 80-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Active Ingredient: (有効成分名)

Investigational New Drug: (治験薬コード)

Date of Receipt: (受付日)

Indications Intended: (予定効能)

TOKYO, date

(審査管理課長名)

Director, Evaluation and Licensing Division
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

証明書

日本国厚生労働省は、以下の製造所における当該治験薬の製造が、治験薬GMP 通知の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:	
製造所の所在地:	
物質名:	
工程:	
□ 治験原薬製造工程	
□ 製剤化工程	
□ その他()

製造施設を確認した年月日:

 厚薬食
 第
 号

 平成
 年
 月
 日

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site, in which the following product(s) is (are) produced is subject to our inspections, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the GMP standards for investigational new drugs.

Name of Manufacturing Site:	
Address:	
Name(s) of Substance:	
Operations:	
☐ Active ingredient manufacturing process	
☐ Dosage formulation process	
□ Other ()
Date of Inspection:	
No.	
TOKYO, date	

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

医薬品製剤証明書 1

本証明書は世界保健機関(WHO)勧告の様式に準拠したものである。 (総則及び注釈を添付)。

(4,00)()	
証明書	番号: 輸出国:日本
	輸入国等:
1.	製品名及び投与剤型:
1.1	有効成分 ² 及び単位投与剤型当たりの分量 ³ (賦形剤を含む全成分構成の記載が好ましい) ⁴ : 添付の通り
1.2	この医薬品は日本国内において製造販売が承認されていますか。 ⁵ 口はい ーAブロックへ ⁶ ロいいえ ーBブロックへ ⁶
1.3	この医薬品は日本国内において実際に製造販売されていますか。 口はい 口いいえ 口不明(該当するものを記載する)
	ーAブロックー
2A.1	製造販売承認番号 ⁷ 及び年月日: 承認番号: 年 月 日:
2A.2	製造販売承認保持者(氏名及び住所):
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2A.3	製造販売承認保持者の資格: ⁸
	□a □b □c (注釈8の分類に従って該当する記号を記載する)
2A.3.1	分類b及びcの場合、当該最終製品の製造業者の氏名及び住所: ⁹
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2A.4	承認審査概要が添付されていますか。 10
	口はい 口いいえ (該当するものを記載する)
2A.5	ここに添付の製品情報は、承認書に完全に従っていますか。 11
	口はい 口いいえ 口添付せず (該当するものを記載する)
2A.6	証明書発給申請者の氏名及び住所(製造販売承認保持者と異なる場合) 12
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):

2B.1	証明書発給申請者の氏名及び住所:
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2B.2	申請者の資格:
	□a □b □c
	(注釈8の分類に従って該当する記号を記載する)
2B.2.1	分類b及びcの場合、当該最終投与剤型の製造業者の氏名及び住所: 9
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2B.3	なぜ製造販売の承認がないのですか。(該当するものを記載する)
	口法律上不要である 口申請せず 口考慮中 口却下された
2B.4	備考: 13
3.	証明当局は最終製品の製造所の定期調査を行っていますか。
	□はい □いいえ □該当せず ¹⁴ (該当するものを記載する)
3.1	定期調査の期間(年間): 年間
3.2	この製品の製造は調査されましたか。 口はい 口いいえ (該当するものを記載する)
3.3	当該製造所及び製造工程は世界保健機関(WHO)のGMPに適合して
	いますか。 ¹⁵ 口はい 口いいえ (該当するものを記載する)
4.	申請者から提出された情報はこの製品の製造の全てに関して証明当局を
	満足させていますか。16
	口はい 口いいえ (該当するものを記載する) 「いいえ」の場合は、理由を説明:
	証明当局の住所:
	日本国東京都千代田区霞が関1-2-2 厚生労働省医薬食品局 審査管理課 / 医療機器・再生医療等製品審査管理室
	電話番号: +81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419
	ファックス番号: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332
	証明者の名称:
,	審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)) 審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))の氏名
(審査官理課長(入足目房参事目(医療機器・再生医療等級的審査管理担目))の氏名署名:
•	

スタンプ及び日付:

総則

この様式の使用法に関する指示及びこの制度の施行についての情報は、ガイドラインを参照すること。この様式はコンピューターによる作成に適合したものである。タイプ書面にて提出すること。注釈や説明を伴うときは必要に応じて別紙を添付すること。

注釈

- 1. WHO勧告の様式に従った本証明書は、輸出国における当該医薬品製剤及び証明申請者の実態を確認し、証明するものであること。剤型及び力価の相違により製造体制及び承認情報は相違するので、本証明書は個々の医薬品に対するものであること。
- 2. 可能な限り、国際一般名称(INNs)又は国内の一般名称を使用すること。
- 3. 当該投与剤型の分量組成(全構成成分)は証明書に記載するか、またはこれに 添付すること。
- 4. 構成成分の量的な詳細の記載が好ましいものであること。その提示には製造販 売承認保持者の同意を必要とするものであること。
- 5. 製造販売承認書に当該製品の販売、流通または投与に適用される規制がある場合においては、その詳細を添付すること。
- 6. 2A及び2Bの項は、相互に排他的であること。
- 7. 仮承認またはまだ承認されていない場合においては、その旨を記載すること。
- 8. 当該医薬品の製造販売承認保持者が、次のいずれに該当するかを記載すること。
 - (a) 当該剤型を製造している
 - (b) 他の者により製造された剤型の包装又は表示を行っている
 - (c) 上記のいずれにも該当しない
- 9. この情報は、製造販売承認保持者の同意によってのみ提供することができること。製造販売承認されていない医薬品の場合は申請者の同意によってのみ提供することができること。この項を充たすことができないことは、関係者がこの情報を提供することに同意していないことを意味すること。製造所に関する情報は当該医薬品の許可の一部分であることに留意すること。製造所が変更されたときは、その許可書は更新されるべきであり、さもなければ許可書はもはや有効ではないこと。
- 10. 当該医薬品が製造販売承認されている根拠を要約した行政当局作成の文書をいうものであること。
- 11. WHO事務総長に特別留保条件として通知した通り、証明日の時点において輸出国で使用されている添付文書を指すこと。

- 12. かかる状況下においては、製造販売承認保持者からの証明書発行の承諾が必要であること。この承諾は当局に対し申請者によって提示されなければならないこと。
- 13. 申請者が登録を申請しなかった理由を記載すること。
 - (a) 当該製品が、輸出国においては流行しておらず、特に熱帯病のような疾病の治療専用に開発されてきた場合
 - (b) 当該製品が熱帯条件の下での安定性を改善するために組成を変えた場合
 - (c) 当該製品が輸入国等の医薬製品に使用が認められていない添加物を除く ために組成が変えられた場合
 - (d) 当該製品が有効成分の異なる最大投与量に合わせるため組成が変えられた場合
 - (e) その他
- 14. 「該当せず」とは当該製造業者が製品証明の発行国と異なった国等にあり、査察が製造国等の後援で実施されたことを意味すること。
- 15. 証明書において引用している「医薬品の製造管理及び品質管理に関する基準」とは、"the report of the thirty second Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparation (WHO Technical Report Series, No. 823, 1992, Annex 1)" に含まれているものをいう。特に生物製剤に適用される勧告は、"the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No. 822, 1992, Annex 1)" で成文化されていること。
- 16. この項は、製造販売承認保持者または申請者が上記注釈 8 で記載した(b)または (c)に該当するときに記載すること。当該製造に外国等の請負人が関与している 場合は特に重要であること。かかる状況下、申請者は、最終製品に至る各製造 段階に責任のある請負当事者の確認に関する情報並びにかかる当事者に対して 行われた管理の内容と程度に関する情報を証明当局に提供しなければならない こと。

(Form No19)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

Certificate of a Pharmaceutical Product ¹

This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization (General instructions and explanatory notes attached).

	,		
Certificate No.: Exporting Country: Japan			
	•	Importing Country:	
1.	Name and dosage form of Product:		
1.1	Active ingredient(s) ² and amount(s) per unit dose ³ (complete quantitative composition including excipients is preferred): See Attachments ⁴		
1.2	Is this product licensed [approved and licensed] to be placed on the market for use in the exporting country? ⁵ yes - See Block A ⁶ no - See Block B ⁶		
1.3	Is this product actually on the market in the exporti ☐ yes ☐ no ☐ unknown (key in as appropri		
	-A-		
2A.1	Number of product licence ⁷ and date of issue [magnetic]	arketing approval number and date]:	
	No.:		
	Date:		
2A.2	Product licence holder [marketing approval holde	er] (name and address):	
	Name:		
	Address:		
2A.3	Status of product licence holder [marketing appro	oval holder] : 8	
	□a □b □c (key in appropriate category	as defined in note 8)	
2A.3.1	For categories b and c the name and address of the	manufacturer producing	
	the dosage form are: 9		
	Name:		
	Address:		
2A.4	Is summary Basis of Approval appended? 10		
	□yes □no (key in as appropriate)		
2A.5	Is the attached product information complete and of	consonant with the licence [approval]? 11	
ļ	□yes □no □not provided (key in as app	ropriate)	
2A.6	Applicant for certificate, if different from licence	holder [marketing approval	
	holder](name and address): 12		
	Name:		
	Address:		

2B.1	Applicant for certificate(name and address):				
	Name:				
	Address:				
2B.2	Status of applicant:	Status of applicant:			
	□a □b □c (key in approp	oriate category as defined in note 8)			
2B.2.1	For categories b and c the name and	For categories b and c the name and address of the manufacturer producing the			
	dosage form are:				
	Name:				
	Address:				
2B.3	Why is marketing authorization lac	king?			
	☐ not required ☐ not re	quested			
	under consideration	☐refused (key in as appropriate)			
2B.4	Remarks: 13				
3.1 3.2 3.3	plant in which the dosage form is produced? yes one onot applicable 14 (key in as appropriate) If no or not applicable proceed to question 4. Periodicity of routine inspection(years): years Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? yes one (key in as appropriate) Do the facilities and operations conform to GMP as recommended by the World Health Organization? yes one one one of the product satisfy the certifying authority on all aspects of the manufacture of the product? yes one (key in as appropriate) If no, explain:				
Address		Pharmaceutical and Food Safety Bureau, Ministry of Health, Labour and Welfare 2-2, Kasumigaseki 1-chome, Chiyoda-ku Fokyo 100-8916			
E Felephor					
Name of		臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当))の氏名 Director, (担 当課 (室) の名称)			
Signatur Stamp aı	re : and Date :				

General instructions

Please refer to the guidelines for full instructions on how to complete this form and information on the implementation of the Scheme.

The forms are suitable for generation by computer. They should always be submitted as hard copy, with responses printed in type rather than handwritten. Additional sheets should be appended, as necessary, to accommodate remarks and explanations.

Explanatory notes

- 1. This certificate, which is in the format recommended by WHO, establishes the status of the pharmaceutical product and of the applicant for the certificate in the exporting country. It is for a single product only since manufacturing arrangements and approved information for different dosage forms and different strengths can vary.
- 2. Use, whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national nonproprietary names.
- 3. The formula (complete composition) of the dosage form should be given on the certificate or be appended.
- 4. Details of quantitative composition are preferred, but their provision is subject to the agreement of the product licence holder [approval and manufacturing licence holder].
- 5. When applicable, append details of any restriction applied to the sale, distribution or administration of the product that is specified in the product licence [approval].
- 6. Section 2A and 2B are mutually exclusive.
- 7. Indicate, when applicable, if the licence [approval] is provisional, or the product has not yet been approved.
- 8. Specify whether the person responsible for placing the product on the market:
 - (a) manufactures the dosage forms;
 - (b) packages and/or labels a dosage forms manufactured by an independent company; or
 - (c) is involved in none of the above.
- 9. This information can be provided only with the consent of the product licence holder [approval and manufacturing licence holder] or, in the case of non registered products, the applicant.
 - Non completion of this section indicates that the party concerned has not agreed to inclusion of this information.
 - It should be noted that information concerning the site of production is part of the product licence. If the production site is changed, the licence must be updated or it will cease to be valid.
- 10. This refers to the document, prepared by some national regulatory authorities, that summarises the technical basis on which the product has been licensed [approved and licensed].
- 11. This refers to the package insert which is used in the exporting country at the date of certification, as informed to Director General of WHO as the special reservation.
- 12. In this circumstance, permission for issuing the certificate is required from the product licence holder [approval and manufacturing licence holder. This permission must be provided to the authority by the applicant.

- 13. Please indicate the reason that the applicant has provided for not requesting registration:
 - (a) the product has been developed exclusively for the treatment of conditions particularly tropical diseases not endemic in the country of export;
 - (b) the product has been reformulated with a view to improving its stability under tropical conditions;
 - (c) the product has been reformulated to exclude excipients not approved for use in pharmaceutical products in the country of import;
 - (d) the product has been reformulated to meet a different maximum dosage limit for an active ingredient;
 - (e) any other reason, please specify.
- 14. Not applicable means that the manufacture is taking place in a country other than that issuing the product certificate and inspection is conducted under the aegis of the country of manufacture.
- 15. The requirements for good practices in the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in the report of the thirty second Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations (WHO Technical Report Series, No.823, 1992, Annex 1). Recommendations specifically applicable to biological products have been formulated by the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No.822, 1992, Annex 1).
- 16. This section is to be completed when the product licence holder [approval and manufacturing licence holder] or applicant conforms to status (b) or (c) as described in note 8 above. It is of particular importance when foreign contractors are involved in the manufacture of the product. In these circumstances the applicant should supply the certifying authority with information to identify the contracting parties responsible for each stage of manufacture of the finished dosage form, and the extent and nature of any controls exercised over each of these parties.

(様式20)

証明書番号

輸 出 国:日本

輸入国等:

医薬品製剤承認状況陳述書1

本陳述書は、下記製品の日本国における承認の有無を示すものである。

申請者

氏名(法人にあっては、名称):

住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):

製品名	有効成分 ² 及び単位投与剤型当 たりの分量	承認番号及び年月日 ³

証明当局は、申請者(若しくは製造販売承認保持者)の申請により、上記に記載の 個々の製品につきWHO勧告の様式に従って、別途、完全な「医薬品製剤証明書」 を発行する。

証明当局の住所:

東京都千代田区霞が関 1-2-2 厚生労働省医薬食品局

証明者の名称:

審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品

審査管理担当))の氏名

審査管理課 / 医療機器 - 再生医療等製品審査管理室

電話番号:

+81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419

ファックス番号: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332

署名:

スタンプ及び日付:

本証明書はWHO勧告の様式に合致している。(総則及び注釈は別添の通りである。)

(以下の総則、注釈は申請書への添付不要)

総則

この様式の使用法に関する指示及びこの制度の施行についての情報は、ガイドラインを参照すること。この様式はコンピューターによる作成に適合したものである。 タイプ書面にて提出すること。注釈や説明を伴うときは必要に応じて別紙を添付すること。

注釈

- 1. 本証明書は、国際入札に応札した入札の予備的適格審査をするよう要請された 輸入代理人の利用に供するもので、入札条件として同代理人によって要求され るものであること。申請者(若しくは製造販売承認保持者)の申請により、証 明書に記載の個々の医薬品につきWHO勧告の様式に従って「医薬品製剤証明 書」が発行されるものとすること。
- 2. 可能な限り、国際一般名称又は国内一般名称を使用すること。
- 3. 承認・許可が付与されていない場合には、「法律上要求されず」、「申請せず」、 「審査中」、「却下された」の何れかを記入すること。

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN

2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

No. of Statement

Exporting Country: Japan

Importing Country:

Statement of Licensing [Approval and Licensing] Status of Pharmaceutical Product(s) ¹

This statement indicates only whether or not the following products are licensed [approved] to be put on the market in the exporting country.

Applicant

Name:

Address:

Name of Product	Dosage form	Active ingredient(s) ² and	Product licence No. and date of issue ³
		amount(s) per unit dose	[Product approval No. and date of
			manufacturing licence]

The certifying authority undertakes to provide, at the request of the applicant (or, if different, the product licence holder [product approval and manufacturing licence holder]), a separate and complete Certificate of a Pharmaceutical Product in the format recommended by WHO, for each of the products listed above.

Address of certifying authority: Pharmaceutical and Food Safety Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan

2-2, Kasumigaseki 1-chome

Chivoda-ku Tokyo 100-8916

Name of authorised person: (審查管理課長 (大臣官房参事官 (医療機器・再生医療等 製品審査管理担当))の氏名)

Director、(担当課(室)の名称)

	Evaluation as	nd Licensing	Division /	' Medical	Device and	d Regenerative	Medicine	Product	Evaluation :	Division
Telep:	hone numb	er: +81-3-	3595-24	431 / +8	81-3-359	5-2419			•	

Fax number: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332

Signature:

Stamp and date:

This statement conforms to the format recommended by the World Health Organization (general instructions and explanatory note attached).

General instructions

Please refer to the guidelines for full instructions on how to complete this form and information on the implementation of the Scheme. The forms are suitable for generation by computer. They should always be submitted as hard copy, with responses printed in type rather than handwritten. Additional sheets should be appended, as necessary, to accommodate remarks and explanations.

Explanatory notes

- 1. This statement is intended for use by importing agents who are required to screen bids made in response to an international tender and should be requested by the agent as a condition of bidding. The statement indicates that the listed products are authorised to be placed on the market for use in the exporting country. A Certificate of a Pharmaceutical Product in the format recommended by WHO will be provided, at the request of the applicant and, if different, the product licence holder [product approval and licence holder], for each of the listed products.
- 2 Use, whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national nonproprietary names.
- 3 If no product licence [product approval and manufacturing licence] has been granted, enter "not required", "not requested", "under consideration" or "refused" as appropriate.

陳述書

(申請者の氏名(法人にあっては、名称))は、下記証明希望品目が日本国内で 現在販売されていることを保証するものであります。

記

品目名:

特記事項:

平成 年 月 日

住所:

氏名:

印

厚生労働省医薬食品局審査管理課長(大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品 審査管理担当)) 殿

(様式22)

医薬品・医薬部外品GMP省令要求事項適合証明書発行の必要性等

1. 必	等性	
① 拐	出要請	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等政府の要求に基づく	相手国等輸入業者からの要請
В.	相手国等政府からの要請	
C.	相手国等輸入業者からの要請	
D.	その他(
• .	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②	是出理由	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等の法規(医薬品医療	機器等法等)に基づく提出
В.	相手国等輸入業者との契約等	に基づく提出
C.	相手国等輸入業者への参考の	ため提出
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
2. 湃	月途	
①	用目的	(A~Dの該当項に〇を付して下さい)
Α.	輸出時の相手国関税通過	
В.	相手国での製造や販売を行う	ための登録申請
C.	相手国での製造や販売を行う	ための登録更新
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②. 本	証明書の送付先	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等政府	
В.	相手国等輸入業者	
C.	相手国等輸入業者を通じて、	相手国等政府
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

証明希望製品に係るGMP調査に関する調書

機構・都道府県()	確認年月日(平成	年 月	日現在)
 1. 製造業許可の情報			確認
1) 製造業者名:			
2) 製造所名:		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
3) 所在地:			
4) 許可番号:	·		
2. 証明申請に係る品目の情報		= 11K	
1) 品目名:証明申請に係る品目の輸出用名称を記	入 すること		
2) 当該製造所での製造工程:	混合・打錠・充填など 記	スすること	
3) 品目の種類: [国内流通品・輸出届	品]		
4) 品目の調査権者:[機構 ・ 都道府県]		
3. 当該製造所の GMP 調査情報			
1) 実地調査の有無: [有 ・無]実地調	査を実施していれば、2)以	降を記入	
2)調査年月日: 年 月 日	~ 月 日	<u> </u>	
3)調査者: [機構・都道府県]			
4) 調査品目: [当該品・その他(調査した。)]
5) 調査時の対象製造工程: 「2.2と同工程	」又は混合・打錠・充填なる	ビを記入 すること	
	,		
1) 証明申請に係る品目の GMP 適合性:			
2)調査年月日: 年 月 日	• -		
	~ 月 日)		
3) 対象工程:			
4) 報告書:[本調書に添付・後日送付・送	付済み(年 月	日:)]
5)過去5年の違反歴:[有・無]	元点日本8	- \ - \- \ -	
	不良品報告 • GMP:	_	
	不良品報告 · GMP:	不適合」	
違反等の詳細の別紙添付:[
6) 備考:・3.4)がその他の時、申請品目と同等のコ		どのコメントを記。	<i>入すること</i>
・海外当局からの指摘等の情報を把握してい	· の場合は記入すること		
調査報告書を都道府県から機構へ送付する	ことの司丕・「 司 ・		
		<u>H</u> J	
申請者記入欄			
調査権者記入欄			

機器・体外診QMS省令要求事項適合証明書発行の必要性等

1. 必	多要性	
① 摄	出要請	(A~Dのうち該当項に〇を付して下さい)
Α.	相手国等政府の要求に基づく	相手国等輸入業者からの要請
В.	相手国等政府からの要請	
C.	相手国等輸入業者からの要請	· · ·
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②	出理由	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等の法規(医薬品医療	機器等法等)に基づく提出
В.	相手国等輸入業者との契約等	に基づく提出
C.	相手国等輸入業者への参考の	ため提出
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
2. 用	建	
① 使	用目的	(A~Dの該当項に〇を付して下さい)
Α.	輸出時の相手国関税通過	
В.	相手国での製造や販売を行う	ための登録申請
C.	相手国での製造や販売を行う	ための登録更新
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②. 本	証明書の送付先	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等政府	
В.	相手国等輸入業者	
C.	相手国等輸入業者を通じて、	相手国等政府
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

証明希望製品に係るQMS調査に関する調書

機構		調査権	者確認年	月日	平成	年	月	日現在)
1 製造業	登録の情報							確認
	工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工							
2) 製造								
3) 所在								
4) 登録							•	
2. 証明申	請に係る品目の情	報			1			
1) 品目:		の輸出用	名称を記入	すること				
2) 当該	製造所での製造工	呈:						
3) 品目(の種類: [国内流	通品 。	輸出届品	J				
4) 品目(の調査権者:[機構]						
3. 当該製	造所のQMS調査	青報	,					,
1) 実地記	調査の有無: [有	- 無]実地調査	を実施し	ていれば、	2)以降を	記入	
2) 調査	年月日: 年	月	日~	月	日			
3)調査	者: [機構]							
4)調査	品目: [当該品・そ	の他(調	査した品目	1名	•)]
5) 調査	時の対象製造工程	1						
4 OM9 #	調査の状況							
	申請に係る品目のC	Mc資金	<u></u>	海 合	不適行	<u> </u>		
2) 調査			日~	月	日	<u>.</u>		
'	・7.10: T 予定日: 年		日~	月	日)			
3) 対象:						•		
	 書:[本調書に添付	•後日送	·····································	· 済み(年	月	日:)]
	5 年の違反歴: [
有	: 年 月:	[業務保	・ ・ ・	良品報	告 · G	мs不:	適合]	
	年 月:	[業務例	・ ・ ・	良品報	告 · G	мs⊼:	適合]	
	違反等の詳細の)別紙添	付:[春	三 • 第	₹]			
6) 備考:	・3. 4)がその他の時、	申請品目と	:同等の工程	と判断で	きるか否と	か などの	コメントを	記入すること
	・海外当局からの指摘等	の情報を持	世握している	場合は薍	スすること	Ŀ		
·					-		•	
	申請者記入欄							
	調査権者記入欄							

(様式24)

再生医療等製品GCTP省令要求事項適合証明書発行の必要性等

1. <i>i</i> ž	必要性	andra de la companya de la companya Companya de la companya de la compa
① #	是出要請	(A~Dのうち該当項に〇を付して下さい)
Α.	相手国等政府の要求に基づく	相手国等輸入業者からの要請
В.	相手国等政府からの要請	
C.	相手国等輸入業者からの要請	
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
2 #	是出理由	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等の法規(医薬品医療	機器等法法等)に基づく提出
В.	相手国等輸入業者との契約等	に基づく提出
C.	相手国等輸入業者への参考の	ため提出。
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
2. 月	月途	
1) 1 5	吏用目的	(A~Dの該当項に〇を付して下さい)
Α.	輸出時の相手国関税通過	,
В.	相手国での製造や販売を行う	ための登録申請
С.	相手国での製造や販売を行う	ための登録更新
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②. 本	証明書の送付先	(A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
Α.	相手国等政府	
В.	相手国等輸入業者	
С.	相手国等輸入業者を通じて、	相手国等政府
D.	その他(
	(上記A~Dにかかる詳細:	複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

証明希望製品に係るGCTP調査に関する調書

*	機構		調査権	者確	認年月	B	(平成	年	月	日現在)	l
1.	製造業	許可の情報									確認
1)	製造業										
2)	製造所	听名:									
3)	所在地	<u>4</u> :									
4)	許可都	5号 :									
2.	証明申	請に係る品目の情	報								
1)	品目名	【:証明申請に係る品目	の輸出用	名称	を記入する	3 <i>=</i> 2					
2)	当該象	製造所での製造工程	물:		培養	₹、稍	製、充填。	など 記,	入 すること		
3)	品目0	D種類: [国内流:	通品 •	輸出	届品]						
4)	品目の	D調査権者:[機構	•]								
3.	当該製	造所の GCTP 調査	情報								
1)	実地訓	黄の有無: [有	• 無]実均	也調査を実	ほ施し	ていれば	. 2) 以降	を記入		
2)	調査年	F月日: 年	月		日~	月	日				
3)	調査者	f: [機構]									
4)	調査品	品目:[当該品・そ	の他(調	査し	た品目4	名)]	
5)	調査問	持の対象製造工程	Γ2. 2	2と同コ	[程] 又[は培	養、精製、	充填なと	どを記入する	ること	
				٠							
		調査の状況	CALD 78	5 🛆 IM	Г 2а	——	- T S	基本 1			
1)	調査年	ョ請に係る品目の(F月日: 年			<u>:: []</u> 日~	四百			<u> </u>		
2)		テカロ・ サ 5定日: 年			日~)			
3)	対象コ		7.1		<u> </u>	. ,.		<u>/</u>			
4)		- i	後日送	—— 美付•	送付済	み(———— 年	月	日:)]
5)		5年の違反歴: [•		, ,		, -
	有:		-	_	・不良	品幸	设告・ (GCTP	不適合]	
		•							不適合		
		違反等の詳細の)別紙添	付:	[有	. ;	無]				
6)	備考:	- 3. 4)がその他の時、	排品目 名	上同等。	の工程と特	判断	できるか否	かなど	のコメント を	を記入すること	
		海外当局からの指摘等	の情報を	把握し	ている場合	合は	記入するこ	Ł			
		申請者記入欄									
[調査権者記入欄									
_	 г т	該当項目に○印									

(様式25)

治験薬GMP通知要求事項適合証明書発行の必要性等

1. 必要性	n en
① 提出要請	(A~Bのうち該当項に〇を付して下さい)
A. 相手国等政府からの要請	
B. その他 (
(上記A、Bにかかる詳細	: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
2. 用途	
① 使用目的	(A~Cのうち該当項にOを付して下さい)
A. 輸出時の相手国関税通過	
B. 相手国で治験を行うための	の登録申請
C. その他(
(上記A~Cにかかる詳細	B: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
②. 本証明書の送付先	(A~Dのうち該当項に〇を付して下さい)
A.相手国等政府	
B. 相手国等輸入業者	
C.相手国等輸入業者を通じ	て、相手国等政府
D. その他(
(上記A~Dにかかる詳細	B: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

証明希望製品に係る治験薬GMP調査に関する調書

機構		調査権者確認年月日	(平成	年	月	日現在)	
1. 製造	听の情報						確認
1) 製造	:所名:						
2) 所在	地:						
2. 証明日	申請に係る品目の情	報					
1) 治験	薬名:						
•	製造所での製造工程の他:	埕:[治験原薬製造	• 製剤化工	程・そ	の他])	
3. 当該	製造所の適合性調査	情報					
1) 実地	調査の有無: [有	- 無]実地調査を実施	していれば、2)」	以降を記入			
2) 実地	調査年月日:	年 月 日~	月	日			
3) 調査	対象治験薬名: [註	当該品・その他(調査し	た治験薬名)]	
4) 調査	時の対象製造工程	「2. 2と同工程」 又は混合	、打錠、充填な	どを記入	すること		
4. 調査	雀者記載 欄						
		 GMP 適合性 : [適合	· 不適合]				
2) 調査							
(調査	予定日: 年	·	月 日)				
3) 報告	·書:[本調書に添ん	├•後日送付•送付済み	(年	月 日	;	•)]
4) 過去	5年に当該治験薬	の製造工程で発生した	違反等				
	(医薬品製造詞	殳備と共有する場合の 。	み確認):		[有	• 無]	
有	ī; 年 月;	[業務停止 · 不良品	報告・GMF	不適合]		
	年 月:	[業務停止 · 不良品	報告・GMF	不適合	i]		
	違反等の詳細の	の別紙添付 [有 ・	無]				
5) 備考	·:						
· # \$ \$ \$ 7	あれば、その調査予定 B	7 時太智 7 ナメーレ					
	めれは、その調査アルド れば、斜線を引くこと	147で私人 ソること					
[-] Oπt 1)	クレロン、小工物末で ファントに						
	申請者記入欄						
<u> </u>	調査権者記入欄						
ГТ	該当項目に〇印						