【医薬品，医薬部外品，化粧品，医療機器製造業共通】

様式（１）－２　　　H22.10.13薬食発1013第2号改訂

他　の　試　験　検　査　機　関　等　の　利　用　概　要

|  |  |
| --- | --- |
| １　種別 | □　当該製造業者の他の試験検査設備 |
| □　上記以外の他の試験検査機関 |
| ２　名称 |  |
| ３　所在地 |  |
| ４　許可（認定）番号及び年月日 |  |
| ５　試験検査設備・器具 |  |
| ６　依頼する試験の内容 |  |
| ７　備考 |  |

（注意）

１　「種別」欄は、当てはまる□欄にチェックを入れること。「上記以外の他の試験検査機関」を利用する場合は、その利用関係を証する書面を併せ添付すること。

２　「許可（認定）番号及び年月日」欄は、製造業許可又は外国製造業者認定を取得している施設の場合のみ記載すること。

３　「試験検査設備・器具」欄には、設備・器具について主要な種類及び数量を記載すること。

４　「試験検査設備・器具」欄については、当該試験検査設備又は試験検査機関について、許可　を取得していること等により利用する試験検査に必要な設備及び器具を備えていることが担保できる場合は、記載をしなくても差し支えないこと。

５　「備考」欄には、その他参考となる事項を記載すること。

６　この様式の大きさは、日本工業規格A4とすること。