

様式第六十三の十三（第百十四条の三十三関係）

第 号

追加的調査結果証明書

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				
調査 を行 った 品目	一般的名称			
	販売名			
	承認番号			
区分				
製造所	名称	所在地	登録番号	製造工程
基準適合証番号				
追加的調査項目				
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

第二十三条の二の五第八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、日本工業規格A 4 とすること。