様式第十九（第三十七条、第百三十七条の二十関係）

Form No.19(related to Article 37 and Article 137-20)

認定番号

Number of accreditation

医 薬 品

医 薬 部 外 品

再生医療等製品

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

認定の区分Accreditation categories

　　　外国製造業者認定証

drug

quasi-drug

regenerative, cellular therapy and gene therapy　products

Accreditation certificate of foreign

manufacturer

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 の規定に

第13条の３

第23条の24

医療機器

体外診断用医薬品

医療機器

体外診断用医薬品

医療機器

体外診断用医薬品

より認定された　　　　　　　　　　　外国製造業者であることを証明する。

医 薬 品

医 薬 部 外 品

再生医療等製品

drug

quasi-drug

regenerative, cellular therapy and gene therapy　products

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign

Article13-3

Article23-24

manufacturer pursuant to 　　　　　　　　　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

Valid Period From

 年 月 日 から

 Year　　　 Month Day

 年 月 日 まで

until　　　　　　　　 Year

Month Day