様式第六十三の六（第百十四条の十六関係）

Form No.63-6(related to Article 114-16)

登録番号

Number of registration

医療機器

体外診断用医薬品

外国製造業者登録証

medical device

in vitro diagnostic

Registration certificate of　 foreign　　　　　　　　　　　 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23条の２の４の規定

医療機器

体外診断用医薬品

により登録された 　　　　外国製造業者であることを証明する。

medical device

in vitro diagnostic

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign　　　　　　　　　　　　 manufacturer pursuant to Article 23-2-4 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

until

　　 年 　 月 　 日 から

Year Month Day

　　 年 　 月 　 日 まで

Year Month Day