様式第二十一の三（第三十七条の三関係）

Form No.21-3 (related to Article 37-3)

登録番号

Number of registration

医　薬　品

医薬部外品

　　外国製造業者　登録証

drug

quasi-drug

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１３条の３の２の

医薬品

医薬部外品

規定により登録された　　　　　　　　　　外国製造業者であることを証明する。

drug

quasi-drug

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign manufacturer pursuant to Article 13-3-2 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