

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  
Registration certificate of foreign <sup>drug</sup> quasi-drug 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

規定により登録された <sup>医薬品</sup> <sup>医薬部外品</sup> 外国製造業者であることを証明する。

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign <sup>drug</sup> quasi-drug 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 年 月 日 から  
Valid Period From Year Month Day  
until 年 月 日 まで  
Year Month Day