事 務 連 絡

平成 28 年 6 月 21 日

各都道府県衛生主管部(局) 薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課 厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課

組織再編等に伴う輸出用医薬品、輸出用医療機器等の証明書の 発給に係る対象の様式について

この度、厚生労働省組織令及び厚生労働省組織規則の一部改正に伴い、平成28年 6月21日付けで、「審査管理課」から「医薬品審査管理課」へ課の名称が変更され、 また、新たに「医療機器審査管理課」が新設されました。

これに伴い、平成28年6月21日付け薬生発0621第2号「厚生労働省組織令及び 厚生労働省組織規則の一部改正に伴う大臣官房統計情報部、医薬・生活衛生局、厚 生労働基準局、年金局及び政策統括官の組織再編等について」により、組織再編等 前に発出された医薬・生活衛生局内の各職による通知は、別途の通知が発出されな い限り、組織再編等後に当該通知に係る事務を所管する職の発出による通知とみな し、その効力を維持するものとするとしております。

また、組織再編等前に発出された通知中の組織の名称及び職名については、今後、 当該通知を改正する際に組織再編等に合わせた所要の改正を行うこととし、それま での間、組織再編等後の組織の名称及び職名とみなして取り扱うこととするとして おります。

以上より、今回の組織再編等に伴う輸出用医薬品、輸出用医療機器等の証明書の 発給に係る通知で規定している各様式のうち、対象の様式は、別添のとおりとなり ますので、御了知願います。

なお、本事務連絡については、別記宛に送付しているものとなりますので、併せ て御了知願います。 別記

各都道府県衛生主管部(局)薬務主管課 地方厚生局 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 特定非営利活動法人海外医療機器技術協力会 日本製薬団体連合会 日本製薬工業協会 日本化粧品工業連合会 一般社団法人日本医療機器産業連合会 一般社団法人日本臨床検査薬協会 欧州製薬団体連合会在日執行委員会 欧州ビジネス協会化粧品委員会 欧州ビジネス協会医療機器委員会 欧州ビジネス協会臨床検査機器・試薬(体外診断)委員会 米国研究製薬工業協会在日技術委員会 在日米国商工会議所化粧品委員会 一般社団法人米国医療機器・IVD工業会

一般社団法人日本衛生材料工業連合会

一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム

(様式1)

証明書発給申請書

事項	 ア.製造販売業の許可 イ.製造業の許可又は登録 ウ.製造販売承認(認証・届出)内容(輸出届出内容) エ.製造販売承認申請中 オ.製造販売承認申請中 オ.添付資料 カ.GLP基準適合状況 キ.GMP・QMS・GCTP省令要求事項適合状況 ク.治験計画内容 ケ.医薬品製剤証明書 コ.医薬品製剤承認・許可状況陳述書 サ.治験薬GMP
品目区分	 □ 医薬品 □ 医薬部外品 □ 体外診断用医薬品 □ 再生医療等製品
品目(製品)名	
製 造 所 等 の 名 称	
製 造 所 等 の 所 在 地	
証明書提出先国等(部数)	
備考	

上記により、別添の証明書の発給を申請します。

平成 年 月 日

住所: (法人にあっては、主たる事業所の所在地) 氏名: (法人にあっては、名称及び代表者の氏名) 印

厚生労働省医薬・生活衛生局〇〇〇課長 殿

(注意)

- 1. 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2. この申請書は、正本1通提出すること。
- 3. 書式は、ワープロ等を用いて作成すること。
- 4. 事項欄には、該当する証明事項にレ印を付けること。
- 5. 品目区分欄には、該当する品目区分にレ印を付けること。
- 6. 品目(製品)名欄には、該当する名称を記載し、輸出用名称を()を付して添記する こと。
- 7.製造所等の名称欄及び製造所等の所在地欄には、事項欄のア、イ、キ及びケに該当する場合においては製造販売業者の主たる機能を有する事務所又は製造所の名称及び所在地を、事項欄のカに該当する場合においては試験施設の名称及び所在地を、事項欄のサに該当する場合においては治験薬製造施設の名称及び所在地を記載すること。なお、事項欄のウ、エ及びオに該当する場合においては、記載を要しないこと。
- 8. 証明書提出先国等欄には、該当する証明事項ごとに証明書提出先国等を記載すること。証明書 を2通以上必要とする場合においては、提出先国等ごとの通数を記載すること。
- 9. 備考欄には、次により記載すること。
- (1)事項欄のアに該当する場合は、製造販売業許可の番号、許可年月日及び証明書を必要とする 理由を記載すること。
- (2)事項欄のイに該当する場合は、製造業許可又は登録の番号、許可又は登録年月日及び証明書 を必要とする理由を記載すること。
- (3)事項欄のウに該当する場合は、製造販売承認(認証・届出)の番号、承認(認証・届出)年 月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (4)事項欄のエに該当する場合は、承認申請年月日、受付番号、受付年月日及び証明書を必要と する理由を記載すること。
- (5)事項欄のオに該当する場合は、製造販売承認(届出)の番号、承認(届出)年月日及び証明 書を必要とする理由を記載すること。
- (6) 事項欄のカに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- (7) 事項欄のキに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- (8)事項欄のクに該当する場合は、治験計画の届出年月日及び証明書を必要とする理由を記載す ること。
- (9)事項欄のケに該当する場合は、製造業許可又は登録の番号、許可又は登録年月日、製造販売 承認の番号、承認年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (10) 事項欄のコに該当する場合は、製造販売承認(届出)の番号、承認(届出)年月日及び証明 書を必要とする理由を記載すること。
- (11) 事項欄のサに該当する場合は、証明書を必要とする理由を記載すること。
- 10.本申請書には、発給を申請する証明書用紙を添付すること。証明書用紙は原則として正副2 通とするが、証明書を2通以上必要とする場合には必要な枚数の正本及び副本1通を添付する こと。なお、備考欄に同一国等に2通以上必要とする理由を記載すること。

証明書発給申請書

事項	 ア.製造販売業の許可 イ.製造業の登録 ウ.製造販売承認(認証・届出)内容(輸出届出内容) エ.QMS省令要求事項適合状況
品目(製品)名	
製造所等の名称	
製造所等の所在地	
証明書提出先国等(部数)	
備 考	

上記により、別添の証明書の発給を申請します。

平成 年 月 日

住所: (法人にあっては、主たる事業所の所在地) 氏名: (法人にあっては、名称及び代表者の氏名) 印

厚生労働省医薬・生活衛生局〇〇〇課長 殿

(注意)

- 1. 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。
- 2. この申請書は、正本1通提出すること。
- 3. 書式は、ワープロ等を用いて作成すること。
- 4. 事項欄には、該当する証明事項にレ印を付けること。
- 5. 品目(製品)名欄には、該当する名称を記載し、輸出用名称を())を付して記載する こと。なお、事項欄のア(別添様式3の証明の場合に限る。)に該当する場合は記載を要しな いこと。
- 6. 製造所等の名称欄及び製造所等の所在地欄には、事項欄のア、イ及びエに該当する場合においては製造販売業者の主たる機能を有する事務所又は製造所の名称及び所在地を記載すること。 なお、事項欄のウに該当する場合においては、記載を要しないこと。
- 証明書提出先国等欄には、該当する証明事項ごとに証明書提出先国等を記載すること。証明書 を2通以上必要とする場合には、提出先国等ごとの通数を記載すること。
- 8. 備考欄には、次により記載すること。
- (1)事項欄のアに該当する場合は、製造販売業許可の番号、許可年月日及び証明書を必要とする
 理由を記載すること。
- (2)事項欄のイに該当する場合は、製造業登録の番号、登録年月日及び証明書を必要とする理由 を記載すること。
- (3) 事項欄のウに該当する場合は、製造販売承認(認証・届出)の番号、承認(認証・届出)年 月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- (4)事項欄のエに該当する場合は、製造業登録の番号、登録年月日、製造販売承認の番号、承認 年月日及び証明書を必要とする理由を記載すること。
- 9.本申請書には、発給を申請する証明書用紙を添付すること。証明書用紙は原則として正副2通 とするが、証明書を2通以上必要とする場合には必要な枚数の正本及び副本1通を添付すること。なお、備考欄に2通以上必要とする理由を記載すること。

(様式4-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第 13条第1項の規定により許可された医薬品(医薬部外品)製造業者であることを 証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Manufacturer), (Address) is a pharmaceutical (quasi-drug) manufacturer licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 13 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Licence Number:

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名) Director, Pharmaceutical Evaluation Division Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (様式4-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等 法第23条の2の3第1項の規定により登録された医療機器製造業者であることを 証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

登録番号:

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (name of the manufacturer), (address) is a medical device manufacturer registered in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2-3 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Registration Number:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式4-3)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等 法第23条の2の3第1項の規定により登録された体外診断用医薬品製造業者であ ることを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

登録番号:

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (name of the manufacturer), (address) is an in vitro diagnostic manufacturer registered in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2-3 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Registration Number:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式4-4)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては名称))、(製造業者の住所(法人にあっては主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第 23条の22第1項の規定により許可された再生医療等製品製造業者であることを 証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Manufacturer), (Address) is a regenerative medicine product manufacturer licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-22 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Licence Number:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、 厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認め られているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造 販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売さ れた下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の 監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売することを認められてい るものであることを証明します。

医療機器の名称:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) authorized to be marketed in Japan.

Medical device(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造 販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売さ れた下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生 労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められ ているものであることを証明します。

体外診断用医薬品の名称:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

(Form No.5-3)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

In vitro diagnostic(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式5-4)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造 販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売さ れた下記再生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労 働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められて いるものであることを証明します。

再生医療等製品の名称:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Regenerative medicine product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式6-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記医 薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省 の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

(様式6-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造(輸出)され た下記医療機器に係る製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生 労働省の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following product(s) concerned with medical device(s) manufactured (exported) by (name of the manufacturer), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式6-3)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記体 外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監 督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省大臣医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式6-4)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記再 生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督 のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審查管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in regenerative medicine product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式7-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出され る下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚 生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical(quasi-drug) product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

(様式7-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出される医療機器に係る製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審查管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following product(s) concerned with, medical device(s) exported by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式7-3)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出され る下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労 働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審查管理課長

(Form No.7-3)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)
(様式7-4)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出され る下記再生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働 省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審查管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、 厚生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認め られているものであることを証明します。

製品名:

製造販売承認(届出)年月日:

製造販売承認番号:

成分及び分量又は本質:

用法及び用量:

効能又は効果:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s) :

Date of Marketing Approval(Notification):

Marketing Approval Number:

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

(様式8-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省 の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売することを認められて いるものであることを証明します。

医療機器の名称: 製造販売承認(届出)年月日: 製造販売承認番号:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) authorized to be marketed in Japan.

Medical device(s):

Date of Marketing Approval(Notification):

Marketing Approval Number:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式8-3)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記医療機器が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省 の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売するために必要な登録 認証機関による認証を受けたものであることを証明します。

医療機器の名称:

認証機関の名称:

認証番号:

認証年月日:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan, and is(are) certified by Certification Body to be marketed in Japan.

Medical device(s):

Name of Registered Certification Body:

Certification Number:

Date of Issue:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚 生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認めら れているものであることを証明します。

製品名:

製造販売承認(届出)年月日: 製造販売承認(届出品目)番号: 反応系に関与する成分: 使用方法:

- 使用目的:
- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審查管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s) :

Date of Marketing Approval(Notification):

Marketing Approval(Notification)Number:

Reactive Ingredient(s):

Assay Procedure:

Intended Use:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式8-5)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記再生医療等製品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生 労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において販売することを認められ ているものであることを証明します。

製品名:

製造販売承認年月日:

製造販売承認番号:

厚薬生 第 号

平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan and is(are) allowed to be sold in Japan.

Product(s) :

Date of Marketing Approval:

Marketing Approval Number:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式8-6)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造販売 された下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚 生労働省の監督のもとに製造され、かつ、日本国内において製造販売するために必 要な登録認証機関による認証を受けたものであることを証明します。

体外診断用医薬品の名称:

認証機関の名称:

認証番号:

認証年月日:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan, and is(are) certified by Certification Body to be marketed in Japan.

Product(s):

Name of Registered Certification Body:

Certification Number:

Date of Issue:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式9-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記医 薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省 の監督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

成分及び分量又は本質:

用法及び用量:

効能又は効果:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical (quasi-drug) product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

⁽医薬品審査管理課長名)

(様式9-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製造業 者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって製造された下記体 外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労働省の監 督のもとに製造されているものであることを証明します。

製品名:

反応系に関与する成分: 使用方法:

使用目的:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省大臣医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

Reactive Ingredient(s):

Assay Procedure:

Intended Use:

No. TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式10-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出され る下記医薬品(医薬部外品)が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚 生労働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

成分及び分量又は本質: 用法及び用量: 効能又は効果:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following pharmaceutical(quasi-drug) product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

(様式10-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(製造販売業者の氏名(法人にあっては、名称))、(製 造販売業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))によって輸出され る下記体外診断用医薬品が、日本国医薬品医療機器等法の規定に準拠して、厚生労 働省の監督のもとに製造(輸入)されているものであることを証明します。

製品名:

反応系に関与する成分: 使用方法:

使用目的:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) under our supervision as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

Reactive Ingredient(s):

Assay Procedure:

Intended Use:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

(様式11)

証明書

日本国厚生労働省は、下記品目が、日本国医薬品医療機器等法の規定に基づく医 薬品(医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品)の製造販売承 認申請中であることを証明します。

医薬品(医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品)の名称: 製造販売承認申請受付年月日: 製造販売承認申請受付番号: 申請者の氏名: 申請者の住所:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長 (厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長) (Form No.11)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following product(s) has(have) been applied for the marketing approval of pharmaceutical(s) (quasi-drug(s), medical device(s), in vitro diagnostic(s) or regenerative medicine product(s)) as stipulated in the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Product(s):

Reception Date of Application for Marketing Approval:

Reception Number of Application for Marketing Approval:

Name of Applicants:

Address of Applicants:

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)の氏名)
 Director, (担当課の名称)
 Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
 Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式12)

証明書

日本国厚生労働省は、添付の添付資料一覧表は(申請者の氏名(法人にあっては、 名称))、(申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が、(医 薬品、再生医療等製品販売名)の製造販売承認を取得するために厚生労働省に提出 した前臨床及び臨床試験資料の一覧表と同一のものであることを証明します。

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

(厚生労働省医薬·生活衛生局医療機器審査管理課長)

CERTIFICATE

It is hereby certified that the attached list is identical to the list of pre-clinical and clinical data submitted to us by (Name of the Applicant), (Address) for the approval of marketing (Name of the Product(s)).

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)の氏名)
 Director, (担当課の名称)
 Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
 Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式13-1)

証明書

日本国厚生労働省は、(試験者の氏名(法人にあっては、名称))、(試験者の 住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))の下記の試験施設が〇〇年〇〇 月に調査を受け、我が国の医薬品GLP基準に適合していると認められたことを証 明する。

試験施設の名称:

試験施設の所在地:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following testing facility of (name of the testing person), (Address) was inspected on (Date) and found to be in compliance with all the requirements of Good Laboratory Practices of Japan.

Name of the Testing Facility:

Address:

No.

TOKYO, date

(医薬品審査管理課長名)

(様式13-2)

証明書

日本国厚生労働省は、(試験者の氏名(法人にあっては、名称))、(試験者の 住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))の下記の試験施設が〇〇年〇〇 月に調査を受け、我が国の再生医療等製品GLP基準に適合していると認められた ことを証明する。

試験施設の名称:

試験施設の所在地:

- 厚薬生 第 号
- 平成 年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following testing facility of (name of the testing person), (Address) was inspected on (Date) and found to be in compliance with all the requirements of Good Laboratory Practices of Japan.

Name of the Testing Facility:

Address:

No.

TOKYO, date

(医療機器審査管理課長名)

殿

(申請者の氏名(法人にあっては、名称))、(申請者の住所(法人にあっては、 主たる事務所の所在地))によって提出された(治験薬コード)の治験届に関して の声明を同封致します。

敬具

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

(Form No16)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

(日付)

(送付先担当官名)

International Affairs Staff Office of Health Affairs Food and Drug Administration Rockville, Maryland 20857 U.S.A

Dear(送付先担当官の氏名):

Please find enclosed a statement on clinical trial notifications of (治験薬コード) submitted by (申請者の氏名(法人にあっては、名称)) (申請者の住所(法人に あっては、主たる事務所の所在地))

Sincerely yours,

(医薬品審査管理課長名)

(様式17)

治験届に関する声明

日本国厚生労働省は、(申請者の氏名(法人にあっては、名称))、(申請者の 住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地))が日本国医薬品医療機器等法第 80条の2第2項の規定に基づき、以下の成分を含む治験薬に関する治験計画届書 を提出したこと及び当該治験薬に関する臨床試験を実施する意図があることをここ に確認する。

有効成分名:

治験薬コード:

受付日:

予定効能:

日付

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

Statement on Clinical Trial Notification

The Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan hereby confirms that (申請者の 氏名(法人にあっては、名称))(申請者の住所(法人にあっては、主たる事務所 の所在地)) submitted the Clinical Trial Plan Notifications for clinical trials with an investigational new drug containing the following active ingredient and may initiate clinical trials in accordance with the provision of Paragraph 2 of Article 80-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Active Ingredient:(有効成分名) Investigational New Drug:(治験薬コード) Date of Receipt:(受付日) Indications Intended:(予定効能)

TOKYO, date

⁽医薬品審査管理課長名)

(様式19)

医薬品製剤証明書 1

本証明書は世界保健機関(WHO)勧告の様式に準拠したものである。 (総則及び注釈を添付)。

証明書番号:

輸 出 国:日本

輸入国等:

- 1. 製品名及び投与剤型:
- 1.1 有効成分²及び単位投与剤型当たりの分量³(賦形剤を含む全成分構成の 記載が好ましい)⁴: 添付の通り
- 1.2 この医薬品は日本国内において製造販売が承認されていますか。⁵
 □はい A ブロックへ⁶
 □いいえ B ブロックへ⁶
- 1.3 この医薬品は日本国内において実際に製造販売されていますか。 □はい □いいえ □不明(該当するものを記載する)

2A.1	製造販売承認番号 ⁷ 及び年月日:
	承認番号:
	年月日:
2A.2	製造販売承認保持者(氏名及び住所):
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2A.3	製造販売承認保持者の資格: ⁸
	□a □b □c (注釈8の分類に従って該当する記号を記載する)
2A.3.1	分類b及びcの場合、当該最終製品の製造業者の氏名及び住所: ⁹
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2A.4	承認審査概要が添付されていますか。 10
	口はい 口いいえ(該当するものを記載する)
2A.5	ここに添付の製品情報は、承認書に完全に従っていますか。 11
	口はい 口いいえ 口添付せず (該当するものを記載する)
2A.6	証明書発給申請者の氏名及び住所(製造販売承認保持者と異なる場合) ¹²
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):

ーAブロックー

ーBブロックー

2B.1	証明書発給申請者の氏名及び住所:
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2B.2	申請者の資格:
	$\Box a \Box b \Box c$
	(注釈8の分類に従って該当する記号を記載する)
2B.2.1	分類b及びcの場合、当該最終投与剤型の製造業者の氏名及び住所: ⁹
	氏名(法人にあっては、名称):
	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):
2B.3	住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地): なぜ製造販売の承認がないのですか。(該当するものを記載する)
2B.3	

- 証明当局は最終製品の製造所の定期調査を行っていますか。
 □はい □いいえ □該当せず¹⁴ (該当するものを記載する)
- 3.1 定期調査の期間(年間): 年間
- 3.2 この製品の製造は調査されましたか。 口はい 口いいえ (該当するものを記載する)
- 3.3 当該製造所及び製造工程は世界保健機関(WHO)のGMPに適合していますか。¹⁵
 ロはい ロいいえ (該当するものを記載する)
- 4. 申請者から提出された情報はこの製品の製造の全てに関して証明当局を 満足させていますか。¹⁶
 □はい □いいえ (該当するものを記載する)
 「いいえ」の場合は、理由を説明:

証明当局の住所: :

日本国東京都千代田区霞が関1-2-2 厚生労働省医薬・生活衛生局 医薬品審査管理課 / 医療機器審査管理課
電話番号: +81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419
ファックス番号: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332
証明者の名称:
医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)
(医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)の氏名)
署名:

スタンプ及び日付:

総則

この様式の使用法に関する指示及びこの制度の施行についての情報は、ガイドライ ンを参照すること。この様式はコンピューターによる作成に適合したものである。 タイプ書面にて提出すること。注釈や説明を伴うときは必要に応じて別紙を添付す ること。

注釈

- WHO勧告の様式に従った本証明書は、輸出国における当該医薬品製剤及び証明申請者の実態を確認し、証明するものであること。剤型及び力価の相違により製造体制及び承認情報は相違するので、本証明書は個々の医薬品に対するものであること。
- 2. 可能な限り、国際一般名称(INNs)又は国内の一般名称を使用すること。
- 3. 当該投与剤型の分量組成(全構成成分)は証明書に記載するか、またはこれに 添付すること。
- 構成成分の量的な詳細の記載が好ましいものであること。その提示には製造販
 売承認保持者の同意を必要とするものであること。
- 5. 製造販売承認書に当該製品の販売、流通または投与に適用される規制がある場合においては、その詳細を添付すること。
- 6. 2 A 及び2 B の項は、相互に排他的であること。
- 7. 仮承認またはまだ承認されていない場合においては、その旨を記載すること。
- 8. 当該医薬品の製造販売承認保持者が、次のいずれに該当するかを記載すること。
 - (a) 当該剤型を製造している
 - (b) 他の者により製造された剤型の包装又は表示を行っている
 - (c) 上記のいずれにも該当しない
- 9. この情報は、製造販売承認保持者の同意によってのみ提供することができること。製造販売承認されていない医薬品の場合は申請者の同意によってのみ提供することができること。この項を充たすことができないことは、関係者がこの情報を提供することに同意していないことを意味すること。製造所に関する情報は当該医薬品の許可の一部分であることに留意すること。製造所が変更されたときは、その許可書は更新されるべきであり、さもなければ許可書はもはや有効ではないこと。
- 10. 当該医薬品が製造販売承認されている根拠を要約した行政当局作成の文書をい うものであること。
- 11. WHO事務総長に特別留保条件として通知した通り、証明日の時点において輸 出国で使用されている添付文書を指すこと。

- 12. かかる状況下においては、製造販売承認保持者からの証明書発行の承諾が必要 であること。この承諾は当局に対し申請者によって提示されなければならない こと。
- 13. 申請者が登録を申請しなかった理由を記載すること。
 - (a) 当該製品が、輸出国においては流行しておらず、特に熱帯病のような疾 病の治療専用に開発されてきた場合
 - (b) 当該製品が熱帯条件の下での安定性を改善するために組成を変えた場合
 - (c) 当該製品が輸入国等の医薬製品に使用が認められていない添加物を除く ために組成が変えられた場合
 - (d) 当該製品が有効成分の異なる最大投与量に合わせるため組成が変えられ た場合
 - (e) その他
- 14. 「該当せず」とは当該製造業者が製品証明の発行国と異なった国等にあり、査察が製造国等の後援で実施されたことを意味すること。
- 証明書において引用している「医薬品の製造管理及び品質管理に関する基準」 とは、"the report of the thirty second Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparation (WHO Technical Report Series, No. 823, 1992, Annex 1)" に含まれているものをいう。特に生物製剤に適用される勧告は、"the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No. 822, 1992, Annex 1)"で成文化されていること。
- 16. この項は、製造販売承認保持者または申請者が上記注釈 8 で記載した(b)または (c)に該当するときに記載すること。当該製造に外国等の請負人が関与している 場合は特に重要であること。かかる状況下、申請者は、最終製品に至る各製造 段階に責任のある請負当事者の確認に関する情報並びにかかる当事者に対して 行われた管理の内容と程度に関する情報を証明当局に提供しなければならない こと。

(Form No19)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916 Certificate of a Pharmaceutical Product ¹

This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization (General instructions and explanatory notes attached).

Certifica	ate No.: Exporting Country : Japan					
	Importing Country :					
1.	Name and dosage form of Product :					
1.1	Active ingredient(s) ² and amount(s) per unit dose ³ (complete quantitative composition including excipients is preferred) : See Attachments ⁴					
1.2	Is this product licensed [approved and licensed] to be placed on the market for use in the exporting country? ⁵ yes - See Block A ⁶ no - See Block B ⁶					
1.3	Is this product actually on the market in the exporting country? □yes □no □unknown (key in as appropriate)					
	-A-					
2A.1	Number of product licence 7 and date of issue [marketing approval number and date] :					
	No. :					
	Date :					
2A.2	Product licence holder [marketing approval holder] (name and address) :					
	Name :					
	Address :					
2A.3	Status of product licence holder [marketing approval holder] : ⁸					
	$\Box a \Box b \Box c \text{ (key in appropriate category as defined in note 8)}$					
2A.3.1	For categories b and c the name and address of the manufacturer producing					
	the dosage form are : ⁹					
	Name :					
	Address :					
2A.4	Is summary Basis of Approval appended? ¹⁰					
	□yes □no (key in as appropriate)					
2A.5	Is the attached product information complete and consonant with the licence [approval]? ¹¹					
	□yes □no □not provided (key in as appropriate)					
2A.6	Applicant for certificate, if different from licence holder [marketing approval					
	holder](name and address) : ¹²					
	Name :					
	Address :					

2B.1	Applicant for certificate(name and address) :				
	Name : Address :				
2B.2	Status of applicant :				
	$\Box a \Box b \Box c \text{ (key in appropriate category as defined in note 8)}$				
2B.2.1	For categories b and c the name and address of the manufacturer producing the				
	dosage form are : ⁹				
	Name :				
	Address :				
2B.3	Why is marketing authorization lacking?				
	□not required □not requested				
	□under consideration □refused (key in as appropriate)				
2B.4	Remarks: ¹³				
3.	Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the manufacturing plant in which the dosage form is produced?				
3.2	Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? yes				
3.3	Do the facilities and operations conform to GMP as recommended by the World Health Organization? ¹⁵ Uyes Dno Dnot applicable(key in as appropriate)				
4.	Does the information submitted by the applicant satisfy the certifying authority on all aspects of the manufacture of the product? ¹⁶ \Box yes \Box no (key in as appropriate) If no, explain :				
Address	of certifying authority : Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare 2-2, Kasumigaseki 1-chome, Chiyoda-ku Tokyo 100-8916				
Telepho Fax :	Pharmaceutical Evaluation Division / Medical Device Evaluation Division ne : +81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419 +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332				
Name of	Fauthorised person: (医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)の氏名) Director,(担当課の名称)				
Signatur Stamp ar	e : nd Date :				

General instructions

Please refer to the guidelines for full instructions on how to complete this form and information on the implementation of the Scheme.

The forms are suitable for generation by computer. They should always be submitted as hard copy, with responses printed in type rather than handwritten. Additional sheets should be appended, as necessary, to accommodate remarks and explanations.

Explanatory notes

- 1. This certificate, which is in the format recommended by WHO, establishes the status of the pharmaceutical product and of the applicant for the certificate in the exporting country. It is for a single product only since manufacturing arrangements and approved information for different dosage forms and different strengths can vary.
- 2. Use, whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national nonproprietary names.
- 3. The formula (complete composition) of the dosage form should be given on the certificate or be appended.
- 4. Details of quantitative composition are preferred, but their provision is subject to the agreement of the product licence holder [approval and manufacturing licence holder].
- 5. When applicable, append details of any restriction applied to the sale, distribution or administration of the product that is specified in the product licence [approval].
- 6. Section 2A and 2B are mutually exclusive.
- 7. Indicate, when applicable, if the licence [approval] is provisional, or the product has not yet been approved.
- 8. Specify whether the person responsible for placing the product on the market :
 - (a) manufactures the dosage forms ;
 - (b) packages and/or labels a dosage forms manufactured by an independent company ; or
 - (c) is involved in none of the above.
- This information can be provided only with the consent of the product licence holder [approval and manufacturing licence holder] or, in the case of non registered products, the applicant.

Non completion of this section indicates that the party concerned has not agreed to inclusion of this information.

It should be noted that information concerning the site of production is part of the product licence. If the production site is changed, the licence must be updated or it will cease to be valid.

- 10. This refers to the document, prepared by some national regulatory authorities, that summarises the technical basis on which the product has been licensed [approved and licensed].
- 11. This refers to the package insert which is used in the exporting country at the date of certification, as informed to Director General of WHO as the special reservation.
- 12. In this circumstance, permission for issuing the certificate is required from the product licence holder [approval and manufacturing licence holder]. This permission must be provided to the authority by the applicant.

- 13. Please indicate the reason that the applicant has provided for not requesting registration :
 - (a) the product has been developed exclusively for the treatment of conditions particularly tropical diseases not endemic in the country of export ;
 - (b) the product has been reformulated with a view to improving its stability under tropical conditions ;
 - (c) the product has been reformulated to exclude excipients not approved for use in pharmaceutical products in the country of import;
 - (d) the product has been reformulated to meet a different maximum dosage limit for an active ingredient ;
 - (e) any other reason, please specify.
- 14. Not applicable means that the manufacture is taking place in a country other than that issuing the product certificate and inspection is conducted under the aegis of the country of manufacture.
- 15. The requirements for good practices in the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in the report of the thirty second Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations (WHO Technical Report Series, No.823, 1992, Annex 1). Recommendations specifically applicable to biological products have been formulated by the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No.822, 1992, Annex 1).
- 16. This section is to be completed when the product licence holder [approval and manufacturing licence holder] or applicant conforms to status (b) or (c) as described in note 8 above. It is of particular importance when foreign contractors are involved in the manufacture of the product. In these circumstances the applicant should supply the certifying authority with information to identify the contracting parties responsible for each stage of manufacture of the finished dosage form, and the extent and nature of any controls exercised over each of these parties.

(様式20)

陳述書番号:

輸 出 国:日本

輸入国等:

医薬品製剤承認状況陳述書 1

本陳述書は、下記製品の日本国における承認の有無を示すものである。

申請者 氏名(法人にあっては、名称):
 住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地):

製品名	有効成分 ² 及び単位投与剤型当 たりの分量	承認番号及び年月日 ³

証明当局は、申請者(若しくは製造販売承認保持者)の申請により、上記に記載の 個々の製品につきWHO勧告の様式に従って、別途、完全な「医薬品製剤証明書」 を発行する。

証明当局の住所: 東京都千代田区霞が関 1-2-2 厚生労働省医薬・生活衛生局 証明者の名称: 医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長) (医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長)の氏名)

医薬品審査管理課 / 医療機器審査管理課

電話番号: +81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419

ファックス番号: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332

署名:

スタンプ及び日付:

本証明書はWHO勧告の様式に合致している。(総則及び注釈は別添の通りである。)

総則

この様式の使用法に関する指示及びこの制度の施行についての情報は、ガイドラインを参照すること。この様式はコンピューターによる作成に適合したものである。 タイプ書面にて提出すること。注釈や説明を伴うときは必要に応じて別紙を添付す ること。

注釈

- 本証明書は、国際入札に応札した入札の予備的適格審査をするよう要請された 輸入代理人の利用に供するもので、入札条件として同代理人によって要求され るものであること。申請者(若しくは製造販売承認保持者)の申請により、証 明書に記載の個々の医薬品につきWHO勧告の様式に従って「医薬品製剤証明 書」が発行されるものとすること。
- 2. 可能な限り、国際一般名称又は国内一般名称を使用すること。
- 3. 承認·許可が付与されていない場合には、「法律上要求されず」、「申請せず」、 「審査中」、「却下された」の何れかを記入すること。

(Form No.20)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN 2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

No. of Statement

Exporting Country: Japan Importing Country:

Statement of Licensing [Approval and Licensing] Status of Pharmaceutical Product(s)¹

This statement indicates only whether or not the following products are licensed [approved] to be put on the market in the exporting country.

Applicant Name:

Address:

Name of Product	Dosage form	Active ingredient(s) ² and	Product licence No. and date of issue ³
		amount(s) per unit dose	[Product approval No. and date of
			manufacturing licence]

The certifying authority undertakes to provide, at the request of the applicant (or, if different, the product licence holder [product approval and manufacturing licence holder]), a separate and complete Certificate of a Pharmaceutical Product in the format recommended by WHO, for each of the products listed above.

Address of certifying authority: Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan 2-2, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku Tokyo 100-8916 Name of authorised person: (医薬品審査管理課長 (医療機器審査管理課長)の氏名) Director, (担当課の名称)

Pharmaceutical Evaluation Division/ Medical Device Evaluation Division Telephone number: +81-3-3595-2431 / +81-3-3595-2419 Fax number: +81-3-3597-9535 / +81-3-3597-0332

Signature:

Stamp and date:

This statement conforms to the format recommended by the World Health Organization (general instructions and explanatory note attached).

General instructions

Please refer to the guidelines for full instructions on how to complete this form and information on the implementation of the Scheme. The forms are suitable for generation by computer. They should always be submitted as hard copy, with responses printed in type rather than handwritten. Additional sheets should be appended, as necessary, to accommodate remarks and explanations.

Explanatory notes

- 1. This statement is intended for use by importing agents who are required to screen bids made in response to an international tender and should be requested by the agent as a condition of bidding. The statement indicates that the listed products are authorised to be placed on the market for use in the exporting country. A Certificate of a Pharmaceutical Product in the format recommended by WHO will be provided, at the request of the applicant and, if different, the product licence holder [product approval and licence holder], for each of the listed products.
- 2 Use, whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national nonproprietary names.
- 3 If no product licence [product approval and manufacturing licence] has been granted, enter "not required", "not requested", "under consideration" or "refused" as appropriate.

(様式21)

陳述書

(申請者の氏名(法人にあっては、名称))は、下記証明希望品目が日本国内で 現在販売されていることを保証するものであります。

記

品目名:

特記事項:

平成 年 月 日

住所:

氏名:

印

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長(医療機器審査管理課長) 殿