各都道府県知事 殿 各地方厚生局長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局長 (公 印 省 略)

輸出用医薬品、輸出用医療機器等の証明書の発給について

輸出先国等の要求に応じ、輸出される医薬品、医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品又は再生医療等製品が「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」(昭和35年法律第145号)の規定に基づき製造されたものである旨等の証明書の発給手続については、「輸出用医薬品、輸出用医療機器等の証明書の発給について」(平成26年11月25日付け薬食発1125第12号厚生労働省医薬食品局長通知。以下「旧通知」という。)及び「「輸出用医薬品、輸出用医療機器等の証明書の発給について」の一部改正について」(平成27年10月1日付け薬生発1001第1号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知。以下「旧改正通知」という。)等によりお示ししていましたが、「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等の一部を改正する法律」(令和元年法律第63号。以下「改正法」という。)の一部が令和3年8月1日付けで施行されたことから、医薬品等の保管のみを行う製造所制度の新設等に合わせた所要の見直しを行い、下記のとおり取り扱うこととしますので、貴管内関係業者等に周知願います。なお、本通知の発出をもって旧通知及び旧改正通知を廃止します。

また、別記の関係団体の長宛てに本通知の写しを送付しますので、念のため申し添えます。

記

- 第1 医薬品又は医薬部外品の証明書について
 - (1)独立行政法人医薬品医療機器総合機構(以下「総合機構」という。)が確認する事項 について
 - ① 医薬品又は医薬部外品の製造販売業許可又は製造業許可若しくは登録に関する事項(「医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第179号。以下「医薬品・医薬部外品GMP省令」という。)に関する事項を除く。)

- ② 医薬品又は医薬部外品の製造販売承認(届出)に関する事項(輸出用の製造(輸入)届に関する事項を含む。)(医薬品・医薬部外品GMP省令に関する事項を除く。)
- ③ 新医薬品(再審査期間中のものに限る。)の製造販売承認申請書の添付資料に関する事項
- ④ 「医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成9年厚生 省令第21号)の要求事項への適合状況に関する事項
- ⑤ 医薬品又は医薬部外品に係る製造所(外国製造所を除く。)の医薬品・医薬部外品 GMP省令の要求事項への適合状況に関する事項
- ⑥ 治験薬に係る治験計画の届出に関する事項
- ⑦ 治験薬に係る製造施設の「治験薬の製造管理、品質管理等に関する基準(治験薬 GMP)について」(平成20年7月9日付け薬食発0709002号厚生労働省医薬食品 局長通知。以下「治験薬GMP通知」という。)における要求事項への適合状況に 関する事項
- ⑧ 医薬品製剤証明書に関する事項
- ⑨ 医薬品製剤承認・許可状況陳述書に関する事項

(2) 証明書発給の申請手続について

- ① 申請者は、証明業務の円滑かつ迅速な運用を図るため、総合機構に証明内容の確認を依頼することとし、厚生労働省宛ての証明書発給の申請は、証明書発給申請書(正本1通)及び証明書用紙(様式15の証明内容通知書を除く。)に、総合機構が別途定める承認・添付文書等証明確認調査申請書及び本通知において定める添付書類を添えて、総合機構に提出することにより行うこと。
- ② 証明書発給申請書は、様式1により作成し、宛先は別表の区分にしたがって、それぞれの担当課長宛てとすること。
- ③ 証明書用紙及び証明内容通知書の様式は、原則として次のとおりとするが、これらの様式が輸出先国等の要求する証明書と合致しない場合には、あらかじめ総合機構又は別表の担当課に照会すること。なお、外国文による証明(様式 15 による証明を除く。)が必要である場合は、和訳文も併せて提出すること。
 - ア. 上記(1)①の場合 様式3-1又は4-1
 - イ. 上記(1)②の場合 様式5-1、6-1、7-1、8-1、9-1、 10-1又は11
 - ウ. 上記(1)③の場合 様式12及び添付資料一覧表
 - エ. 上記(1)④の場合 様式13-1
 - オ. 上記(1)⑤の場合 様式14-1又は15
 - カ. 上記(1)⑥の場合 様式16又は17
 - キ. 上記(1)⑦の場合 様式18
 - ク. 上記(1)⑧の場合 様式19
 - ケ. 上記(1) ⑨の場合 様式20
- ④ 証明書用紙(様式5-1、6-1、7-1、8-1、9-1、10-1又は11に限る。)

は、複数の品目を記載するため1枚に収まらない場合については、2枚目以降に続けて記載するか、「別紙のとおり」と記載した上で品目の一覧を別紙として添付すること。

- ⑤ 添付書類は、原則として次のとおりとする。
 - ア. 様式3-1の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - イ. 様式4-1の場合
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ウ. 様式5-1、7-1、8-1又は10-1の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医薬品又は輸出用医薬部外品の製造(輸入) 届書を提出している場合はその提出先行政機関の受付印が押印された写し又 は当該届書等に係る受付票及び提出した届書等を印刷した書類(以下「控え 等」という。)
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届出の控え等又は製造販売届 書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等(薬事法及び採血及び供血 あつせん業取締法の一部を改正する法律(平成14年法律第96号。以下「旧 改正法」という。)施行前の規定に基づき承認(許可)された品目であって、 製造(輸入)承認書(一部変更承認書を含む。)又は品目変更(追加)許可書 が当該証明内容の確認に必要な場合は、その写し。以下同じ。)
 - 再評価該当品目の場合は、再評価申請書の写し
 - エ. 様式6-1又は9-1の場合
 - ・ 製造販売業の許可証の写し
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医薬品又は輸出用医薬部外品の製造(輸入) 届書を提出している場合はその控え等
 - オ. 様式11の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)の写 し(旧改正法施行前の規定に基づき申請された品目は、製造(輸入)承認申 請書(一部変更承認申請書を含む。)の写し)
 - カ. 様式 12 の場合
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し(旧改 正法施行前の規定に基づき承認された品目は、製造(輸入)承認書の写し)
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)に添付した添付資料一覧の写し(旧改正法施行前の規定に基づき申請された品目は、製造(輸入)承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)に添付された添

付資料一覧の写し)

キ. 様式 13-1 の場合

・ 「GLP調査に基づく評価結果について」の結果通知書及び「GLP適合 確認書」の写し

ク. 様式 14-1 又は 15 の場合

- 製造業の許可証又は登録証の写し
- ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医薬品又は輸出用医薬部外品の製造(輸入) 届書を提出している場合はその控え等
- ・ 申請に係る品目が、製造販売承認品目、製造販売届出品目又は輸出用医薬品若しくは輸出用医薬部外品の製造(輸入)届書において製造販売承認品目若しくは製造販売届出品目の情報を引用している品目の場合は、製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに軽微変更届書及び変更計画に従った変更に係る届出の控え等又は製造販売届書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等
- ・ 様式 22「医薬品・医薬部外品GMP省令要求事項適合証明書発行の必要性 等」及び様式 22 別紙「証明希望製品に係るGMP調査に関する調書」の各欄 に必要事項を記載したもの

ケ. 様式 16 又は 17 の場合

・ 治験薬の治験届の写し

コ. 様式 18 の場合

- ・ 証明書が必要である根拠を示す輸出先国等の法令等(該当部分の原文及び 和訳)
- ・ 様式 25「治験薬GMP通知要求事項適合証明書発行の必要性等」及び様式 25 別紙「証明希望製品に係る治験薬GMP調査に関する調書」の各欄に必要 事項を記載したもの
- ・ なお、「治験薬GMP証明書の発給の手続きについて」(平成21年3月30日付け薬機発第0330023号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知)に基づき、治験薬GMP適合性調査申請書(同通知別添1)にその他必要な資料を添付し、適合性調査申請を合わせて行うこと

サ. 様式 19 (医薬品) の場合

- 製造販売業の許可証の写し
- 製造業の許可証又は登録証の写し
- ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医薬品の製造(輸入)届書を提出している 場合はその控え等
- ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届出の控え等又は製造販売届 書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等
- ・ 承継品目である場合は承継届の控え等
- ・ 再評価該当品目の場合は、再評価申請書の写し

- ・ 注意事項等情報を記載した文書(従来の添付文書のこと。以下同じ。)(現に使用しているものを白色のA4版台紙に貼付すること。両面印刷の場合は、表面及び裏面それぞれを台紙に貼付すること。なお、貼付に当たっては、左1.7cm以上の余白を設けること。また、申請中に変更があった場合は、遅滞なく差換えを行うこと。)
- ・ 国内で実際に販売されている旨の陳述書(様式 21 に必要事項を記載すること。)及びその根拠を示すものとして現に流通している容器の表示及び容器外装を展開し平面としたものをそれぞれA4版にコピーしたもの。なお、コピーに当たっては、左1.7cm以上の余白を設けること。

また、証明希望品目において、厚生労働省と協議の上、安全対策及び品質管理上の特別な措置を講じている場合は、陳述書の特記事項にその具体的な内容を記載し、無い場合は「無し」と記載すること。

・ 様式 22「医薬品・医薬部外品GMP省令要求事項適合証明書発行の必要性 等」及び様式 22 別紙「証明希望製品に係るGMP調査に関する調書」の各欄 に必要事項を記載したもの

シ. 様式20 (医薬品) の場合

- 製造販売業の許可証の写し
- ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医薬品の製造(輸入)届書を提出している 場合はその控え等
- ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届出の控え等又は製造販売届 書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等
- 再評価該当品目の場合は、再評価申請書の写し
- ⑥ 総合機構は、証明書用紙に記載された証明内容を調査確認した上で、証明書発給申請書(総合機構の確認印を付したもの)及び証明書用紙等を担当課へ進達すること。なお、担当課の求めに応じて添付書類を合わせて進達すること。
- ⑦ 担当課は、証明書(様式15の場合は、証明内容通知書)を作成し、原則として総合機構を経由して申請者に発給すること。

第2 医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品の証明書について

- (1)特定非営利活動法人海外医療機器技術協力会(以下、「OMETA」という。)が確認 する事項について
 - ① 医療機器の製造販売業許可又は製造業登録に関する事項(「医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成 16 年厚生労働省令第169 号。以下「機器・体外診QMS省令」という。)に関する事項を除く。)
 - ② 医療機器の製造販売承認(認証・届出)に関する事項(輸出用の製造(輸入)届に関する事項を含む。)(機器・体外診QMS省令に関する事項を除く。)

(2)総合機構が確認する事項について

- ① 体外診断用医薬品の製造販売業許可又は製造業登録に関する事項 (機器・体外診QMS省令に関する事項を除く。)
- ② 再生医療等製品の製造販売業又は製造業の許可に関する事項(「再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成26年厚生労働省令第93号。以下「再生医療等製品GCTP省令」という。)に関する事項を除く。)
- ③ 体外診断用医薬品の製造販売承認(認証・届出)に関する事項(輸出用の製造(輸入)届に関する事項を含む。)(機器・体外診QMS省令に関する事項を除く。)
- ④ 再生医療等製品の製造販売承認に関する事項(輸出用の製造(輸入)届に関する 事項を含む。)(再生医療等製品GCTP省令に関する事項を除く。)
- ⑤ 再生医療等製品(再審査期間中のものに限る。)の製造販売承認申請書の添付資料 に関する事項
- ⑥ 「再生医療等製品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成 26 年厚生労働省令第88号。) における要求事項への適合状況に関する事項
- ⑦ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造所(外国製造所を除く。) に係る機器・体外 診QMS省令の要求事項への適合状況に関する事項
- ⑧ 再生医療等製品の製造所(外国製造所を除く。) に係る再生医療等製品GCTP省 令の要求事項への適合状況に関する事項
- ⑨ 医薬品製剤証明書(体外診断用医薬品及び再生医療等製品)に関する事項
- ⑩ 医薬品製剤承認・許可状況陳述書(体外診断用医薬品及び再生医療等製品)に関する事項

(3) 証明書発給の申請手続について

① 申請者は、証明業務の円滑かつ迅速な運用を図るため、OMETA又は総合機構に証明内容の確認を依頼することとし、厚生労働省宛ての証明書発給の申請は、証明書発給申請書(正本1通)及び証明書用紙に、本通知において定める添付書類を添えて、別表の受付窓口に提出することにより行うこと。

なお、総合機構へ提出する場合は、総合機構が別途定める承認・添付文書等証明 確認調査申請書を添付すること。

- ② 証明書発給申請書は、様式1 (体外診断用医薬品及び再生医療等製品)又は様式2 (医療機器)により作成し、宛先は別表の区分にしたがって、それぞれの担当課長宛てとすること。
- ③ 証明書用紙の様式は、原則として次のとおりとするが、これらの様式が輸出先国等の要求する証明書と合致しない場合には、あらかじめOMETA、総合機構又は別表の担当課に照会すること。なお、外国文による証明が必要である場合は、和訳文も併せて提出すること。
 - ア. 上記(1)①の場合 様式3-2又は4-2
 - イ. 上記(1)②の場合 様式5-2、6-2、7-2、8-2、8-3又は11
 - ウ. 上記(2)①の場合 様式3-3又は4-3
 - エ. 上記(2)②の場合 様式3-4又は4-4

- オ. 上記(2)③の場合 様式5-3、6-3、7-3、8-4、8-6、9-2、
- カ. 上記(2) ④の場合 様式5-4、6-4、7-4、8-5又は11
- キ. 上記(2)⑤の場合 様式12及び添付資料一覧表
- ク. 上記(2)⑥の場合 様式13-2
- ケ. 上記(2)⑦の場合 様式14-2
- コ. 上記(2) ⑧の場合 様式14-3
- サ. 上記(2) ⑨の場合 様式19
- シ. 上記(2) ⑩の場合 様式20
- ④ 添付書類は、原則として次のとおりとすること。
 - ア. 様式3-2、3-3又は3-4の場合
 - ・ 製造販売業の許可証の写し
 - イ. 様式4-2、4-3又は4-4の場合
 - ・ 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ウ. 様式 5-2、5-3、5-4、7-2、7-3、7-4、8-2、8-3、8-4、8-5、8-6 又は 10-2 の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - ・ 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医療機器、輸出用体外診断用医薬品又は輸 出用再生医療等製品の製造(輸入)届書を提出している場合はその控え等
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届書の控え等、製造販売認証 書(一部変更認証書を含む。)の写し及び軽微変更届書の控え等又は製造販売 届書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の写し(旧改正法施行前の規定に 基づき承認(許可)された品目であって、製造(輸入)承認書(一部変更承認 書を含む。)又は品目変更(追加)許可書が当該証明内容の確認に必要な場合 は、その写し。以下同じ。)
 - エ. 様式6-2、6-3、6-4又は9-2の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医療機器、輸出用体外診断用医薬品又は輸 出用再生医療等製品の製造(輸入)届書を提出している場合はその控え等
 - オ. 様式 11 の場合
 - ・ 製造販売業の許可証の写し
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)の写 し(旧改正法施行前の規定に基づき申請された品目は、製造(輸入)承認申 請書(一部変更承認申請書を含む。)の写し)
 - カ. 様式 12 の場合
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し(旧改 正法施行前の規定に基づき承認された品目は、製造(輸入)承認書の写し)

・ 申請に係る品目の製造販売承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)に添付した添付資料一覧の写し(旧改正法施行前の規定に基づき申請された品目は、製造(輸入)承認申請書(一部変更承認申請書を含む。)に添付された添付資料一覧の写し)

キ. 様式 13-2 の場合

- ・ 「GLP調査に基づく評価結果について」の結果通知書及び「GLP適合 確認書」の写し
- ク. 様式 14-2 又は 14-3 の場合
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用医療機器、輸出用体外診断用医薬品又は輸 出用再生医療等製品の製造(輸入)届書を提出している場合はその控え等
 - ・ 申請に係る品目が、製造販売承認品目、製造販売認証品目又は輸出用医療機器、輸出用体外診断用医薬品又は輸出用再生医療等製品の製造(輸入)届書において製造販売承認品目若しくは製造販売認証品目の情報を引用している品目の場合は、製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届書の控え等又は製造販売認証書(一部変更認証書を含む。)の写し及び軽微変更届書の控え等
 - ・ 様式 23「機器・体外診QMS省令要求事項適合証明書発行の必要性等」及び様式 23 別紙「証明希望製品に係るQMS調査に関する調書」の各欄に必要事項を記載したもの又は様式 24「再生医療等製品GCTP省令要求事項適合証明書発行の必要性等」及び様式 24 別紙「証明希望製品に係るGCTP調査に関する調査」の各欄に必要事項を記載したもの
- ケ. 様式 19 (体外診断用医薬品及び再生医療等製品) の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - 製造業の許可証又は登録証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用体外診断用医薬品又は輸出用再生医療等製品の製造(輸入)届書を提出している場合はその控え等
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届書の控え等又は製造販売届 書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等
 - ・ 承継品目である場合は承継届の控え等
 - · 証明書が必要である根拠を示す輸出先国等の法令等(該当部分の原文及び 和訳)
 - ・ 注意事項等情報を記載した文書(現に使用しているものを白色のA4版台紙に貼付すること。両面印刷の場合は、表面及び裏面それぞれを台紙に貼付すること。なお、貼付に当たっては、左1.7cm以上の余白を設けること。また、申請中に変更があった場合は、遅滞なく差換えを行うこと。)
 - ・ 国内で実際に販売されている旨の陳述書(様式 21 に必要事項を記載する こと。)及びその根拠を示すものとして現に流通している容器の表示及び容器

外装を展開し平面としたものをそれぞれA4版にコピーしたもの。なお、コピーに当たっては、左1.7 cm以上の余白を設けること。

また、証明希望品目において、厚生労働省と協議の上、安全対策及び品質管理上の特別な措置を講じている場合は、陳述書の特記事項にその具体的な内容を記載し、無い場合は「無し」と記載すること。

- ・ 様式 23「機器・体外診QMS省令要求事項適合証明書発行の必要性等」及 び様式 23 別紙「証明希望製品に係るQMS調査に関する調書」の各欄に必要 事項を記載したもの又は様式 24「再生医療等製品GCTP省令要求事項適合 証明書発行の必要性等」及び様式 24 別紙「証明希望製品に係るGCTP調査 に関する調査」の各欄に必要事項を記載したもの
- コ. 様式20 (体外診断用医薬品及び再生医療等製品) の場合
 - 製造販売業の許可証の写し
 - ・ 申請に係る品目に関し、輸出用体外診断用医薬品又は輸出用再生医療等製品の製造(輸入)届書を提出している場合はその控え等
 - ・ 申請に係る品目の製造販売承認書(一部変更承認書を含む。)の写し並びに 軽微変更届書及び変更計画に従つた変更に係る届書の控え等、製造販売認証 書(一部変更認証書を含む。)の写し及び軽微変更届書の控え等又は製造販売 届書(製造販売届出事項変更届書を含む。)の控え等
- ⑤ OMETA又は総合機構は、証明書用紙に記載された証明内容を調査確認した上で、証明書発給申請書(OMETA、総合機構の確認印を付したもの)及び証明書用紙を担当課へ進達すること。

なお、担当課の求めに応じて添付書類を合わせて進達すること。

⑥ 担当課において証明書を作成し、原則としてOMETA、総合機構を経由して申 請者に発給すること。

第3 既存の事務連絡等の取扱いについて

既存の事務連絡等は、別途の事務連絡等が発出されない限り、本通知の内容に合わせて読み替えるなど、必要な読み替えを行った上で、引き続き適用されるものであることとする。

各証明事項の担当課、受付窓口及び対応する別紙

証明事項及び担当課	受付窓口及び対応する別紙	
医薬品審査管理課(Pharmaceutical Evaluation Division)	総合機構	
1. 医薬品及び医薬部外品の製造業の許可又は登録に関する事項	1. 4-1	
2. 医薬品及び医薬部外品の製造販売承認(届出)に関する事項	2. 5-1, 6-1, 7-1, 8-1,	
3. 新医薬品の製造販売承認申請書の添付資料に関する事項	9-1, 10-1, 11	
4. 医薬品のGLP省令(医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施	3. 12	
の基準)への適合状況に関する事項	4. 13-1	
5. 医薬品製剤証明書(医薬品)に関する事項	5. 19, 21, 22	
6. 医薬品製剤承認・許可状況陳述書に関する事項	6. 20	
7. 治験薬の治験計画の届出に関する事項	7. 16, 17	
医療機器審査管理課(Medical Device Evaluation Division)	海外医療機器技術協力会	
1. 医療機器の製造業の登録に関する事項	(OMETA)	
2. 医療機器の製造販売承認(認証、届出)に関する事項	1. 4-2	
3. 体外診断用医薬品及び再生医療等製品の製造業の登録又は許可に	2. 5-2, 6-2, 7-2, 8-2,	
関する事項	8-3, 11	
4. 体外診断用医薬品及び再生医療等製品の製造販売承認(認証・届	総合機構	
出)に関する事項	3. 4-3, 4-4	
5. 再生医療等製品の製造販売承認申請書の添付資料に関する事項	4. 5-3, 5-4, 6-3, 6-4, 7-3,	
6. 再生医療等製品のGLP省令(再生医療等製品の安全性に関する	7-4, 8-4, 8-5, 8-6, 9-2,	
非臨床試験の実施の基準)への適合状況に関する事項	10-2, 11	
7. 医薬品製剤証明書(体外診断用医薬品及び再生医療等製品)に関	5. 12	
する事項	6. 13-2	
8. 医薬品製剤承認・許可状況陳述書(体外診断用医薬品及び再生医	7. 19, 21, 22	
療等製品)に関する事項	8. 20	
医薬安全対策課(Pharmaceutical Safety Division)	総合機構	
医薬品、医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療	再生医療 3-1, 3-3, 3-4	
等製品の製造販売業の許可に関する事項	海外医療機器技術協力会	
ただし、他課の証明事項に付随して申請された場合は当該担当課	(OMETA)	
の証明事項とする	3-2	

監視指導・麻薬対策課(Compliance and Narcotics Division)

- 1. 医薬品・医薬部外品GMP省令の要求事項への適合状況に関する 事項(医薬品製剤証明書に関する事項を除く。)
- 2. 機器・体外診QMS省令の要求事項への適合状況に関する事項
- 3. 再生医療等製品GCTP省令の要求事項への適合状況に関する事項
- 4. 治験薬GMP通知の要求事項への適合状況に関する事項

総合機構

- 1. 14-1, 15, 22
- 2. 14-2, 23
- 3. 14-3, 24
- 4. 18, 25

「別記」

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 特定非営利活動法人海外医療機器技術協力会会長 日本製薬団体連合会会長

- 一般社団法人日本医療機器産業連合会会長
- 一般社団法人日本臨床検査薬協会会長

日本化粧品工業連合会

欧州製薬団体連合会技術委員会委員長

欧州ビジネス協会化粧品部会委員長

欧州ビジネス協会医療機器・IVD委員会委員長

米国研究製薬工業協会在日執行委員会代表

在日米国商工会議所製薬小委員会委員長

在日米国商工会議所トイレタリー・化粧品・フレグランス委員会委員長

米国医療機器・IVD工業会会長

- 一般社団法人日本衛生材料工業連合会会長
- 一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム代表理事会長

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.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 □ 本外診断用医薬品 □ 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。

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)

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、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) 事項欄の才に該当する場合は、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。

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)

厚生労働省医薬・生活衛生局 課長 殿

(注意)

- 1.用紙の大きさは、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、イ及び工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。
- 7.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)事項欄の工に該当する場合は、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。

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))が日本国医薬品医療機器等法第12条第1項の規定により許可された医薬品(医薬部外品)製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is a pharmaceutical (quasi-drug) marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 12 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Holder:
(or Name of the Office for General Marketing Manager)
Address:
Licence Number:
No.
TOKYO, date

(医薬安全対策課長名)

Director, Pharmaceutical Safety Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2第1項の規定により許可された医療機器製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is a medical device marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Holder:
(or Name of the Office for General Marketing Manager)
Address:
Licence Number:
No.
TOKYO, date

(医薬安全対策課長名)

Director, Pharmaceutical Safety Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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))が日本国医薬品医療機器等法第23条の2第1項の規定により許可された体外診断用医薬品製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is an in vitro diagnostic marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-2 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

(医薬安全対策課長名)

Director, Pharmaceutical Safety Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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))が日本国医薬品医療機器等法第23条の20第1項の規定により許可された再生医療等製品製造販売業者であることを証明します。

製造販売業者名(又は主たる機能を有する事務所の名称):

所在地:

許可番号:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that (Name of the Marketing Authorization Holder), (Address) is an regenerative medicine product marketing authorization holder licensed in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 23-20 of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of the Marketing Authorization Holder:
(or Name of the Office for General Marketing Manager)
Address:
Licence Number:
No.
TOKYO, date

(医薬安全対策課長名)

Director, Pharmaceutical Safety Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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(法第13条の2の2第1項)の規定により許可(登録)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(登録)番号:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

(Form No.4-1)

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 (Name of the Manufacturer), (Address) is a pharmaceutical (quasi-drug) manufacturer licensed (registered) in accordance with the provision of Paragraph 1, Article 13 (Paragraph 1, Article 13-2-2) of the Pharmaceuticals, Medical devices and Other Therapeutic Products Act of Japan.

Name of Manufacturing Site:
Address:
Licence (Registration) 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

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

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)

Director, Medical Device Evaluation Division Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

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

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

Name of Manufacturing Site:

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 (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.

Address:	
Registration Number:	
No.	
TOKYO, date	

(医療機器審査管理課長名)

Director, Medical Device Evaluation Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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

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

Name of Manufacturing Site:

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 (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.

Address:		
Licence Number:		
No.		
TOKYO, date		

(医療機器審査管理課長名)

Director, Medical Device Evaluation Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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(輸入)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

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 (imported) 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)

Director, Pharmaceutical Evaluation Division
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

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(輸入)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

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(imported) 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)

Director, Medical Device Evaluation Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed 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 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)

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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed 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 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)

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(輸入)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(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

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 (imported) by (Name of the Manufacturer), (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)

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(輸入)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(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

年 月 日

CERTIFICATE

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

No.			
TOKY	ΥO,	date	е

Product(s):

(医療機器審査管理課長名)

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(輸入)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(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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured(imported) by (Name of the Manufacturer), (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	
	(医床撒品宫本类用细目4)

(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(輸入)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 (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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in regenerative medicine product(s) manufactured (imported) by (Name of the Manufacturer), (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

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	
	(医薬品案査管理課長名)

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

年 月 日

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)

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

年 月 日

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)

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

年 月 日

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)

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(輸入)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

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 (imported) 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.

(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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed 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 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)

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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following medical device(s) marketed 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, 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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed 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 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)

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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following regenerative medicine product(s) marketed 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 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)

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(輸入)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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) marketed 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, 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)

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(輸入)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(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

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(imported) by (Name of the Manufacturer), (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)

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(輸入)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(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

年 月 日

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following in vitro diagnostic(s) manufactured(imported) by (Name of the Manufacturer), (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	
<u>-</u>	

(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

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)

Director, Pharmaceutical Evaluation Division
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

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

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.

(医療機器審査管理課長名)

Director, Medical Device Evaluation Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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

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

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.12)

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 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年 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

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

(Form No.13-1)

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 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)
	(

Director, Pharmaceutical Evaluation Division
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

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 年 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

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)

Director, Medical Device Evaluation Division
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

証 明 書

日本国厚生労働省は、以下の製品(医薬品・医薬部外品)を製造している(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))の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が、WHOの勧告に基づいて設定された我が国の医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(医薬品・医薬部外品GMP省令)の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長

(Form No.14-1)

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 manufacturing site of (Name of the Manufacturer), (Address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Drugs and Quasi-drugs ("Drugs/Quasi-drugs GMP Ordinance") laid down in accordance with the recommendation of the World Health Organization.

Name of Manufacturing Site:
Address:
Product(s):
No.
TOKYO, date

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

証 明 書

日本国厚生労働省は、以下の製品(医療機器・体外診断用医薬品)を製造している(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))の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が、我が国の医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(機器・体外診QMS省令)の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site of (Name of the Manufacturer), (Address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Medical Devices and In-vitro Diagnostics ("Medical Devices/IVDs QMS Ordinance")

Name of Manufacturing Site:
Address:
Product(s):
No.
TOKYO, date

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

証 明 書

日本国厚生労働省は、以下の製品(再生医療等製品)を製造している(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))の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が我が国の再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(再生医療等製品GCTP省令)の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称:

製造所の所在地:

製品名:

厚薬生 第 号

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site of (Name of the Manufacturer), (Address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to our inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Regenerative medicine products ("Regenerative medicine products GCTP Ordinance").

Name of Manufacturing Sites	
Name of Manufacturing Site:	
Address:	
Product(s):	
No.	
TOKYO, date	

(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

証明内容通知書

申請者の氏名(法人にあっては、名称及び代表者の氏名) 殿

医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する領	当令(医薬品・医薬部外
品 GMP 省令)の要求事項に適合することの証明内容について、	欧州医薬品庁が提供する
EudraGMDP データベースに、CERTIFICATE NUMBER:	により、別添のとお
り登録した旨連絡する。	

年 月 日

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長

Ministry of Health, Labour and Welfare

CERTIFICATE NUMBER:	
----------------------------	--

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued under the provisions of the Mutual Recognition Agreement between the European Union and <i>Japan</i> .
The competent authority of Japan confirms the following:
The manufacturer:
Site address:
DUNS Number:

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on *YYYY-MM-DD* (*Date*), it is considered that it complies with

The Good Manufacturing Practice requirements referred to in the Agreement of Mutual Recognition between the European Union and *Japan*.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

Part 2

Human Medicinal Products	
--------------------------	--

1 MANUFACTURING OPERATIONS

製造所に関する情報を記載

Any restrictions related to the scope of this certificate:

Building	Room	Line/equipment	QC testing	Products
				[申請者名]
				[品目(製品)名]
				[剤形]
				複数品目を記載

Clarifying remarks (for public users)

[License Number:] MHLW certifies the GMP Compliance of all manufacturing operations in the above manufacturing site for the products specified in the certificate. Due to different terminology of manufacturing operations in Japan and the EU, the items listed in Part 2 have been selected by the manufacturer and the MHLW bears no responsibility for this information.

YYYY-MM-DD (Date)

Name and signature of the authorized person of the Competent Authority of Japan

(監視指導・麻薬対策課長名)

Ministry of Health, Labour and Welfare

Tel: +81 3 35952436 Fax: +81 3 3501003 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

(日付)

(送付先担当官名)

(担当部署名)

Food and Drug Administration

(送付先住所)

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)

Director, Pharmaceutical Evaluation Division
Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

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)

Director, Pharmaceutical Evaluation Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

厚薬生 第 号

年 月 日

証 明 書

日本国厚生労働首は、以下の製造所における当該治験薬の製造か、	治験楽GMP通知0
要求事項に適合することを証明します。	
製造所の名称:	
製造所の所在地:	
表运用切削住地 。	
物質名:	
工程:	
<u>1</u> .	
□ 治験原薬製造工程	
□ 製剤化工程	
□ その他 ()	
,	
生心生物: 0.4. 7g 初 1.4. 年 日 日 .	
製造施設を確認した年月日:	

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長

CERTIFICATE

It is hereby certified that the following manufacturing site, in which the following product(s) is (are) produced is subject to our inspections, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the GMP standards for investigational new drugs.

Name of Manufacturing Site:	
Address:	
Name(s) of Substance:	
Operations: Active ingredient manufact Dosage formulation process Other (
Date of Inspection:	
No. TOKYO, date	
<u>-</u>	(監視指導・麻薬対策課長名)

Director, Compliance and Narcotics Division

Pharmaceutical Safety and Environmental Health Bureau

Ministry of Health, Labour and Welfare

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:

- 製品名及び投与剤型: 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 1.1 記載が好ましい)4: 添付の通り
- 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 1.2 はい - A ブロックへ ⁶ いいえ -Bブロックへ 6
- 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。 1.3 はい いいえ 不明(該当するものを記載する)

ーAブロックー

製造販売承認番号 7 及び年月日: 2A.1 承認番号: 年月日: 製造販売承認保持者(氏名及び住所): 2A.2 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): 製造販売承認保持者の資格: 8 2A.3 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): 承認審査概要が添付されていますか。 10 2A.4 いいえ(該当するものを記載する) はい 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 いいえ 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):

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: (注釈8の分類に従って該当する記号を記載する) 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 2B.2.1 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): 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 法律上不要である 申請せず 口考慮中 却下された 備考: 13 2B.4

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。 はい 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 はい 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:

医薬品審查管理課長(医療機器審查管理課長)

(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

- 1.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。
- 4. 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。
- 6.2A及び2B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。
- 15. 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。

Certificate No.:

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).

Exporting Country: Japan

	Importing Country:
. •	Name and dosage form of Product:
.1	Active ingredient(s) 2 and amount(s) per unit dose 3 (complete quantitative composition including excipients is preferred): See Attachments 4
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
.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
	a b c (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:			
	a b c (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			
i. 1	Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the manufacturing			

3 plant in which the dosage form is produced?

not applicable ¹⁴ (key in as appropriate)

If no or not applicable proceed to question 4.

- 3.1 Periodicity of routine inspection(years): years
- 3.2 Has the manufacture of this type of dosage form been inspected? no (key in as appropriate) yes
- 3.3 Do the facilities and operations conform to GMP as recommended by the World Health Organization? 15

yes no not 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

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

Pharmaceutical Evaluation Division (Medical Device Evaluation Division)

Telephone: +81-3-3595-2431 (+81-3-3595-2419) +81-3-3597-9535 (+81-3-3597-0332) Fax:

Name of authorized 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)

Signature:

Stamp and 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

- 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.
- 9. 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 summarizes 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	投与剤型	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)

医薬品審查管理課 / 医療機器審查管理課

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。)

(以下の総則、注釈は申請書への添付不要)

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

- 1.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 authorized 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 authorized 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.

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	5ります。	

記

品目名:

特記事項:

年 月 日

住所:

氏名:

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

医薬品・医薬部外品GMP省令要求事項適合証明書発行の必要性等

1	.必要性
	提出要請 (A~Dのうち該当項に を付して下さい)
	A .相手国等政府の要求に基づく相手国等輸入業者からの要請
	B.相手国等政府からの要請
	C.相手国等輸入業者からの要請
	D . その他 ()
	(上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
	担心理力 マスト・カント・カン・ナー・オー・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン・ファン
	提出理由 (A~Dのうち該当項に を付して下さい)
	A . 相手国等の法規(医薬品医療機器等法等)に基づく提出
	B.相手国等輸入業者との契約等に基づく提出
	C.相手国等輸入業者への参考のため提出
	D.その他()
	(上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
2	,用途 . 用途
_	・
	A、輸出時の相手国関税通過
	R.相手国での製造や販売を行うための登録申請
	C . 相手国での製造や販売を行うための登録更新
	D . その他 ()
). この心((上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
	. 本証明書の送付先 (A~Dのうち該当項に を付して下さい)
	A.相手国等政府
	B.相手国等輸入業者
	C.相手国等輸入業者を通じて、相手国等政府
	D . その他 ()
	(上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)

証明希望製品に係るGMP調査に関する調書

機構·都道府県()	確認年月日(年 月	日現在)
1.製造業許可又は登録の情報			確認
1) 製造業者名:			
2) 製造所名:			
3) 所在地:			
4) 許可又は登録番号:			
2.証明申請に係る品目の情報			
1) 品目名: 証明申請に係る品	目の輸出用名称を記入するこ	۲.	
2) 当該製造所での製造工程: <i>混合·打錠·充填は</i>	こどを記入 すること		
3) 品目の種類: [国内流通品・輸出届品]			
4) 品目の調査権者:[機構・都道府県]			
2 火芸制先にの CMD 調本様却			
3. 当該製造所の GMP 調査情報			
1) 実地調査の有無: [有・無] 実地調査を		Λ	
2)調査年月日: 年 月 日~	月日		
3) 調査者: [機構・都道府県] 4) 調査品目: [当該品・その他(調査した品目名	7		\ 1
4) 調査時日 (ヨ酸田 での他(調査 0/2 m 日 1 m		λ オスーレ)]
了)响且时以对象表色工程。——2.22 <u>间工程</u>)为	(は)化ロ 打 戦 : 光頃なとを記。	7 9 5 2 2	
4 . G M P調査の状況			
1) 証明申請に係る品目の GMP 適合性: [適:	ーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーーー		
2)調査年月日: 年 月 日~	月 日		
3) 調査品目: [当該品・申請品目と同等工程の	他品目(品目名)]
4) 対象工程: [2.2と同工程 ・ その他() :
	システム受付番号)]
 6) 過去5年の違反歴: 「有 無]	違反等の詳細の疑	訓紙添付:	
有: 年 月:[業務停止・不良			[13 ////]
年 月:[業務停止・不良		-	
7) 備考:			
調査報告書を都道府県から機構へ送付することの)可否: [可 ・ 否]		
申請者記入欄			
調査権者記入欄			

機器・体外診QMS省令要求事項適合証明書発行の必要性等

1	. 必要性 提出要請 (A~Dのうち該当項に を付して下さい) A.相手国等政府の要求に基づく相手国等輸入業者からの要請 B.相手国等政府からの要請 C.相手国等輸入業者からの要請 D.その他() (上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
	提出理由 (A~Dのうち該当項に を付して下さい) A.相手国等の法規(医薬品医療機器等法等)に基づく提出 B.相手国等輸入業者との契約等に基づく提出 C.相手国等輸入業者への参考のため提出 D.その他() (上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
2	 . 用途 使用目的 (A~Dの該当項にを付して下さい) A.輸出時の相手国関税通過 B.相手国での製造や販売を行うための登録申請 C.相手国での製造や販売を行うための登録更新 D.その他() (上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
	 . 本証明書の送付先 (A~Dのうち該当項に を付して下さい) A.相手国等政府 B.相手国等輸入業者 C.相手国等輸入業者を通じて、相手国等政府 D.その他() (上記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)

証明希望製品に係るQMS調査に関する調書

機構		調査権者確認年月日(年 月	日現在)	
1.製造業3	登録の情報			確認	
1) 製造業					
2) 製造所					
3) 所在地	J:				
4) 登録番	 号:				
<u> </u>					
2.証明申記	請に係る品目の情報 			_	
1) 品目名	、 ご証明申請に係る品目の輸出用名称	を記入すること			
2) 当該製	<u></u> 造所での製造工程:				
i ')種類: [国内流通品 ・輸出	出届品]			
4) 品目の)調査権者:[機構]				
3 . 当該製i	造所のQMS調査情報				
1) 実地調		地調査を実施していれば、2)以降	を記入		
2) 調査年	月日: 年 月	日~ 月 日			
3) 調査者	f: [機構]				
4) 調査品	3目: [当該品·その他(調査し	た品目名)]		
5) 調査時の対象製造工程:					
4 . QMS 調	査の状況				
	直の区別。 I請に係る品目のQMS適合性				
2) 調査年	•	日~ 月 日			
(調査予	定日: 年 月	日~ 月 日)			
3) 対象工	程:				
4) 報告書	‡:[本調書に添付·後日送付	・送付済み(年 月	日:)]	
5) 過去5	年の違反歴: [有・無]				
有:	年 月∶[業務停」	上 · 不良品報告 · QMS	不適合]		
	年 月∶[業務停」	上 · 不良品報告 · QMS	不適合]		
	違反等の詳細の別紙添付	:[有・無]			
6) 備考:	3.4)がその他の時、申請品目と同等	「の工程と判断できるか否か など	のコメントを記入すること		
172	海外 <i>当局からの指摘等の情報を把握し</i>	ている場合は記入すること			
	申請者記入欄				
	調査権者記入欄				
[]	該当項目にの印				

再生医療等製品GCTP省令要求事項適合証明書発行の必要性等

B . 相手国等政府からの要請 C . 相手国等輸入業者からの要 D . その他()	(A~Dのうち該当項に を付して下さい) く相手国等輸入業者からの要請 請 :複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
B . 相手国等輸入業者との契約 C . 相手国等輸入業者への参考 D . その他()	
2 . 用途 使用目的 A . 輸出時の相手国関税通過	(A~Dの該当項に を付して下さい)
B . 相手国での製造や販売を行 C . 相手国での製造や販売を行 D . その他()	
(上記A~Dにかかる詳細 . 本証明書の送付先	:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい) (A ~ Dのうち該当項に を付して下さい)
A . 相手国等政府 B . 相手国等輸入業者 C . 相手国等輸入業者を通じて D . その他()	、相手国等政府
(上記A~Dにかかる詳細	:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)

証明希望製品に係るGCTP調査に関する調書

機構	確認年月日(年	月 日	現在)
1.製造業許可の情報				確認
1) 製造業者名:				
2) 製造所名:				
3) 所在地:				
4) 許可番号:				
2.証明申請に係る品目の情報				
1) 品目名: 証明申請に係る品目の輸出用名称を記入すること				
2) 当該製造所での製造工程: 培養、精製、充填など				
3) 品目の種類: [国内流通品・輸出届品]				
4) 品目の調査権者:[機 構]				
3. 当該製造所の GCTP 調査情報				
<u> </u>	していれば、2)以降を記入			
2)調査年月日: 年 月 日~ 月	日			
3) 調査者: [機構]	7			
4) 調査品目: [当該品・ その他(調査した品目名		+ 7 - 1.)]
5) 調査時の対象製造工程: '2.2と同工程, 又は	培養、精製、允項などを記入り 	0000		
4 . GCTP 調査の状況				
1) 証明申請に係る品目の GCTP 適合性: [適合	· 不適合]			
2)調査年月日: 年 月 日~ 月	B			
3) 調査品目: [当該品・申請品目と同等工程の(也品目(品目名)]
4) 対象工程: [2.2と同工程・その他()]
5) 報告書:[本調書に添付]				
6) 過去5年の違反歴: [有・無]	違反等の詳細の	D別紙添付	 : [有	・無]
有: 年 月:[業務停止・不良品	報告 ・GCTP 不適合]		
年 月:[業務停止・不良品	報告 ・GCTP 不適合]		
7) 備考:				
申請者記入欄				
調査権者記入欄				
「) 該当項目に 印				

治験薬GMP通知要求事項適合証明書発行の必要性等

1	.必要性
	提出要請 (A~Bのうち該当項に を付して下さい)
	A.相手国等政府からの要請
	B . その他 ()
	(上記A、Bにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
2	四冷
2	. 用途
	使用目的 (A~Cのうち該当項に を付して下さい)
	A.輸出時の相手国関税通過
	B . 相手国で治験を行うための登録申請
	C . その他 ()
	(上記A~Cにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ箇条書きして下さい)
	. 本証明書の送付先 (A~Dのうち該当項に を付して下さい)
	A.相手国等政府
	B.相手国等輸入業者
	C.相手国等輸入業者を通じて、相手国等政府
	D . その他 ()
	(ト記A~Dにかかる詳細:複数に提出する場合、それぞれ筒条書きして下さい`

証明希望製品に係る治験薬GMP調査に関する調書

機構				確認年月日 (年	月	日玥	見在)
	_							
1.製造所(の情報						<u> </u>	確認
1) 製造所	名:						_	
2) 所在地	1:							
2.証明申記	請に係る品目の	の情報						
1) 治験薬	名:							
2 \ 斗章东	上			 製剤化工程 · その他				
	足川(の表現	⊒⊥1±・ [/ロッ (その		₹AJIO⊥1± COJE	3.]			١
I		(()	ישו)
3. 当該製	き所の適合性	調査情報						
1) 実地調	査の有無:	 〔有 ・無 〕	実地調査を実施して					
2) 調査年		年 月	日~ 月	日				
3) 調査対	象治験薬名:	[当該品 '	その他(調査し <i>1</i>)]
4) 調査時	の対象製造	 [程: <i>「2.2と同</i>			E			
4.治験薬(GMP調査のホ	大況						
1) 証明申	請に係る品目	の治験薬 GM	P 適合性: [適	合 ・ 不適合]				
2) 調査年		年 月	日~ 月	日				
			:同等工程の他	品目(品目名)]
,	:[本調書に							
5) 過去5	年に当該治縣	検薬の製造工程	星で発生した違反					
	•		する場合のみ確		· 無]			
有;	年			告·GMP 不適合]				
	年	月:[業務停		告·GMP 不適合]				
	違反等の記	羊細の別紙添作	す [有・無	<u>ŧ]</u>				
6) 備考:								
	申請者記入	椙						
	調査権者記	八懶						
[]	該当項目に	ED						