(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、日本国薬事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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	E

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 pharmaceutical (quasi-drug) product(s) manufactured by (Name of the Manufacturer), (Address) is(are) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceutical Affairs Law of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(担当課(室)長の氏名) Director, (担当課(室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (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))によって輸出される下記医 療機器に係る製品が、日本国薬事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:

厚薬食	第	4. • • •	号
平成	年	月	B

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) concerned with medical device(s) exported by (name of the manufacturer), (address) is(are) manufactured our supervision as stipulated in the Pharmaceutical Affairs Law of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(担当課(室)長の氏名)
Director, (担当課(室)の名称)
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

(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、日本国薬事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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	日

(Form No.10-1)

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 pharmaceutical(quasi-drug) product(s) exported by (Name of the Marketing approval holder), (Address) is(are) manufactured(imported) subject to our supervision as stipulated in the Pharmaceutical Affairs Law of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(担当課 (室) 長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (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 る下記医療機器に係る製品が、日本国薬事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:

厚薬食	第		号	
平成	年	月	日	

(Form No.10-2)

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) concerned with medical device(s) exported by (name of the marketing approval holder), (address) is(are) manufactured under our supervision as stipulated in the Pharmaceutical Affairs Law of Japan.

Product(s):

Ingredient and Composition or Chemical Entity:

Dosage and Administration:

Indications:

No.

TOKYO, date

(担当課(室)長の氏名)
Director, (担当課(室)の名称)
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式11)

証明書

日本国厚生労働省は、下記品目が、日本国薬事法の規定に基づく医薬品(医薬部 外品、医療機器)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)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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	H

(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。

厚薬食	第		号
平成	年	月	日

(Form No12)

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

(担当課(室)長の氏名)
Director, (担当課(室)の名称)
Pharmaceutical and Food Safety Bureau
Ministry of Health, Labour and Welfare

(様式13)

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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	B

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

(担当課 (室) 長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (様式14-1)

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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	日

(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 manufa cturer), (address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to o ur inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to al 1 the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Con trol and Quality Control for Drugs and Quasi-drugs ("Drugs/Quasi-drugs GMP Ordin ance") laid down in accordance with the recommendation of the World Health Orga nization.

Name of Manufacturing Site:

Address:

Product(s):

No.

TOKYO, date

(担当課 (室) 長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Division Pharmaceutical and Food Safety 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:

厚薬食	第		号
平成	年	月	E

(Form No.14-2)

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 manufa cturer), (address), in which the following product(s) is(are) produced is subject to o ur inspections at suitable intervals, and the manufacturing in the site conforms to all the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Co ntrol and Quality Control for Medical Devices and In-vitro Diagnostics ("Medical D evices/IVDs QMS Ordinance")

Name of Manufacturing Site: Address:

Product(s):

No.

TOKYO, date

(担当課 (室) 長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (様式15)

明 書 ĒĒ

証明書番号Certificate No:

(申請者の氏名(法人にあっては名称))からの求めに応じ、日本国の権限ある当 局たる厚生労働省は、以下の事項を確認する:

(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))

は、薬事法第13条第1項の規定に基づき、

(製造業許可番号)

(製造所の名称及び所在地)

の製造所が以下の行為を行うことを許可されていること。

【生物由来医薬品等区分(施行規則第26条第1項第1号)・放射性医薬品区分(施 行規則第26条第1項第2号)・無菌区分(施行規則第26条第1項第3号・第3 項第1号)・一般区分(施行規則第26条第1項第4号・第3項第2号)・包装表 示保管区分(施行規則第26条第1項第5号・第3項第2号)】(*)

(品目(群)の名称)

【液・半固形・固形(錠剤・カプセル・座剤・粉末・顆粒)】(*)

この製造業者に対する査察(直近の査察は / / (年月日)実施)により得 られた知見から、当該製造所は、(相手国等の名称)との間の相互承認協定におい てGMP要件として参照される「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)」の要求事項に適合している と考えられる。

この証明書は、直近の査察の日から3年間有効である。

/ / (年月日)

厚生労働省医薬食品局(担当課(室)の名称) 課(室)長(担当課(室)長の氏名) FAX:+81-3-3501-0034

(Form No. 15)

MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE GOVERNMENT OF JAPAN

2-2, KASUMIGASEKI 1-CHOME, CHIYODA-KU, TOKYO 100-8916

Certificate No:

As requested by ,the Ministry of Health, Labour and Welfare, as the Competent Authority of JAPAN, confirms the following:

The (name of the company), (address of the headquarters), has been authorized, in accordance to: Paragraph 1 of Article 13 of the Pharmaceutical Affairs Law (PAL), under the license number: (number of the license)

covering the following sites of manufacture:

(name of the manufacturing sites), (address)

to carry out the following operation(s):

- + manufacturing biological medicinal products for human use(*)
- + manufacturing radiological medicinal products for human use(*)
- + manufacturing sterile medicinal products for human use other than the preceding two categories(*)
- + manufacturing medicinal products for human use other than the preceding three categories(*)
- + packaging, labeling or storing only

of the following medicinal product or group of products for human use:

in the following dosage forms:

- + liquid dosage forms(*)
- + semi-solid dosage forms(*)
- + solid dosage forms unit dose form (tablets/capsules/suppositories)(*)
- + solid dosage forms multi dose form (powders/granules)(*)

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer(s), the latest of which was conducted on (date), it is considered that the company complies with the requirements of the Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Drugs and Quasi-drugs (Drugs/Quasi-drugs GMP Ordinance) referred to as the Good Manufacturing Practice requirements in the Agreement of Mutual Recognition between Japan and (MRA partner).

This certificate remains valid for three years from the date of the last inspection. TOKYO, DD/MM/YY (date)

(担当課 (室) 長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau as the authorized person of the Competent Authority of JAPAN

(様式16)

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

(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,

(担当課 (室)長の氏名) Director, (担当課 (室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (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))が日本国薬事法第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

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

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 Pharmaceutical Affairs Law 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

(担当課(室)長の氏名) Director, (担当課(室)の名称) Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare (様式18)

証明書

日本国厚生労働省は、以下の製造所における当該治験薬の製造が、治験薬GMP 通知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:

物質名:

工程:

□ 治験薬成分合成工程

□ 製剤化工程

□ その他(

製造施設を確認した年月日:

厚薬食	第		号
平成	年	月	E

厚生労働省医薬食品局〇〇〇課(室)長

)

(Form No.18)

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, 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:

□ Synthetic process

□ Dosage formulation process

 \Box Other (

Date of Inspection:

No.

TOKYO, date

(監視指導・麻薬対策課長の氏名) Director, Compliance and Narcotics Division Pharmaceutical and Food Safety Bureau Ministry of Health, Labour and Welfare

)

(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。
 □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:
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)

— A ブロックー

ーBブロックー

1. A. A.	
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)
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	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)
	口法律上不要である 口申請せず 口考慮中 口却下された
2B.4	備考: ¹³
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
.1	定期調査の期間(年間): 年間
.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	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
	口はい 口いいえ (該当するものを記載する)
•	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
	口はい 口いいえ (該当するものを記載する) 「いいえ」の場合は、理由を説明:
	「いいえ」の場合は、生日を説明:
	証明当局の住所:
	日本国東京都千代田区霞が関1-2-2 厚生労働省医薬食品局
	電話番号:+81-3-3595-2431 ファックス番号:+81-3-3597-9535 証明者の名称:
	担当課(室)長(担当課(室)長の氏名)

スタンプ及び日付:

(以下の総則、注釈は申請書への添付は不要)

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

- 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 Product¹

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

Certificate No.:

Exporting Country : Japan

Importing Country :

1. Name and dosage form of Product :

1.1 Active ingredient(s)² and amount(s)per unit dose³ (complete quantitative composition including excipients is preferred) : See Attachments⁴

Is this product licensed [approved and licensed] to be placed on the market for use in the exporting country?⁵
 □yes - See Block A⁶
 □no - See Block B⁶

1.3 Is this product actually on the market in the exporting country?

2A.1	Number of product licence ⁷ and date of issue [marketing approval number and date] :
	No. :
ad the	Date :
2A.2	Product licence holder [marketing approval holder] (name and address) :
an an an taon a Taon an taon an t	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] $?^{11}$
	\Box yes \Box no \Box 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 :

·A

-B-

			1. A.		
					÷
B.1	Applicant for certificate(nan	ie and address) :			
	Name :				
ter en	Address :		1997 - 1997 -		
2B.2	Status of applicant :				
t the the	□a □b □c (key in	appropriate category a	s defined in no	ote 8)	10 - 17 M.
B.2.1	For categories b and c the na	me and address of the	manufacturer	producing the	
	dosage form are : 9				
	Name :			n de la serie d La serie de la s	
	Address :	- - 			
2B.3	Why is marketing authorizat	ion lacking?	<u>a di 2 è dia.</u> Nata		<u>1634) - Alex</u> Alexandre
	□not required □	Inot requested	n an tha an the		
	Dunder consideration	□refused (key	in as appropri	ate)	
2B.4	Remarks: ¹³				
			propriate) ears		
. 1	□yes □no □not app If no or not applicable procee	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee	ears		
1 2 3	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye rpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as	ears en inspected? recommended	by the World	
1 .2 .3	□yes□no□not appIf no or not applicable proceePeriodicity of routine inspectionHas the manufacture of this ty□yes□no (key in as appDo the facilities and operationHealth Organization?□yes□no□no□not app	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro	ears en inspected? recommended opriate)		
1 2 3	□yes□no□not appIf no or not applicable proceePeriodicity of routine inspectionHas the manufacture of this ty□yes□no (key in as appDo the facilities and operationHealth Organization?15□yes□no□no the information submitted	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro-	ears en inspected? recommended opriate)		
1 2 3	□yes□no□not appIf no or not applicable proceePeriodicity of routine inspectionHas the manufacture of this ty□yes□no (key in as appDo the facilities and operationHealth Organization?□yes□no□not appDoes the information submittedall aspects of the manufacture□yes□no (key in as app	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye rpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro ed by the applicant sat of the product? ¹⁶	ears en inspected? recommended opriate)		
1 2 .3	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵ □yes □no □not app Does the information submitte all aspects of the manufacture	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye rpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro ed by the applicant sat of the product? ¹⁶	ears en inspected? recommended opriate)		
1 2 3	□yes□no□not appIf no or not applicable proceePeriodicity of routine inspectionHas the manufacture of this ty□yes□no (key in as appDo the facilities and operationHealth Organization?□yes□no□not appDoes the information submittedall aspects of the manufacture□yes□no (key in as app	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sat of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea 2-2, Kasumigase	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet lth, Labour and	ing authority on y Bureau,	
1 2 3	□yes□no□not appIf no or not applicable proceePeriodicity of routine inspectionHas the manufacture of this ty□yes□no (key in as appDo the facilities and operationHealth Organization?15□yes□no□not appDoes the information submittedall aspects of the manufacture□yes□no (key in as appIf no, explain :	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sat of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet ith, Labour and eki 1-chome,	ing authority on y Bureau,	
1 2 3 ddress	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵ □yes □no □not app Does the information submitte all aspects of the manufacture □yes □no (key in as app If no, explain : of certifying authority :	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sat of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea 2-2, Kasumigase Chiyoda-ku Tokyo 100-8916	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet th, Labour and eki 1-chome,	ing authority on y Bureau,	
1 2 3	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵ □yes □no □not app Does the information submitte all aspects of the manufacture □yes □no (key in as app If no, explain : of certifying authority :	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye rpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sat of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea 2-2, Kasumigase Chiyoda-ku	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet th, Labour and eki 1-chome,	ing authority on y Bureau,	
1 2 3 ddress elephon ax :	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵ □yes □no □not app Does the information submitte all aspects of the manufacture □yes □no (key in as app If no, explain : of certifying authority :	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sat of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea 2-2, Kasumigase Chiyoda-ku Tokyo 100-8916 +81-3-3595-243	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet th, Labour and eki 1-chome, 1 5 長の氏名)	ing authority on y Bureau, l Welfare	
1 2 3 ddress elephon	□yes □no □not app If no or not applicable procee Periodicity of routine inspecti Has the manufacture of this ty □yes □no (key in as app Do the facilities and operation Health Organization? ¹⁵ □yes □no □not app Does the information submitted all aspects of the manufacture □yes □no (key in as app If no, explain : of certifying authority :	licable ¹⁴ (key in as ap d to question 4. on(years) : ye vpe of dosage form bee ropriate) as conform to GMP as licable(key in as appro- ed by the applicant sate of the product? ¹⁶ ropriate) Pharmaceutical Ministry of Hea 2-2, Kasumigase Chiyoda-ku Tokyo 100-8916 +81-3-3595-243 +81-3-3597-953 (担当課 (室)	ears en inspected? recommended opriate) isfy the certify and Food Safet th, Labour and eki 1-chome, 1 5 長の氏名)	ing authority on y Bureau, l Welfare	

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.
- 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 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)

証明書番号

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		投与剤型	有効成分 ² 及び単位投与剤型当	承認番号及び年月日		
	and the second	ter and the second s	たりの分量			
			er de Martin Barger -			

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
証明者の名称:	厚生労働省医薬食品局(担当課(室)の名称)
	課(室)長(担当課(室)長の氏名)
電話番号:	+81-3-3595-2431
ファックス番号:	+81-3-3597-9535
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

- 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

Address:

Name:

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

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 and Food Safety Bureau

Name of authorised person:Ministry of Health, Labour and Welfare of Japan
Director, (担当課 (室)の名称) Division
2-2, Kasumigaseki 1-chome
Chiyoda-ku
Tokyo 100-8916
+81-3-3595-2431
+81-3-3597-9535

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

- 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。

a

1. 印

品目名:

平成在一个年间,月上的日本。

住所: 氏名:

(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

- 1. 必要性
- 提出要請 (A~Dのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- 2 提出理由
 (A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
 - A. 相手国等の法規(薬事法等)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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- 2. 用途
- 使用目的
 (A~Dの該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- 本証明書の送付先
 (A~Dのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

様式22 別紙

			1 / 517 – 15			
幾構·都道府県()	確認年月E	日(平成	年	月	日現在〉
1. 製造業許可の情報					5	確認
1) 製造業者名:						
2) 製造所名:	• • •	3			e te seste	
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: 輸出用医薬品	等製造(輸入)届書カ	提出されている場合	は輸出用名	称を記入す	+322	18 303
2) 当該製造所での製	告工程:	混合・打錠・充	き填など 記入	すること		
3) 品目の種類: [国	内流通品 ・ 輸出	【届品】				S IS NA .
4) 品目の調査権者:[機構・都道府	<mark>県)</mark> 1.1.2.2.2.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1	н. 1911 — К. С.			
3. 当該製造所の GMP 1) 実地調査の有無 :	en ante ante de la contra de la c	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	B	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
3)調査者: [機構	・ 都道府県]				
4) 調査品目: [当該品	品・その他(調査し	た品目名)]	
5) 調査時の対象製造	工程: 「2.2と同」	工程」又は混合・打	錠・充填など	を記入する	528	
4.GMP調査の状況						
1) 証明申請に係る品目	目の GMP 適合性	:[適合・ス	下適合]			
2) 調査年月日:	年月月	日~ 月				
(調査予定日:	年月	日~ 月	日)			×
3) 対象工程:	stanting and the second se				Marina di Sana da Sana	
4) 報告書:[本調書に	□添付•後日送付·	送付済み(年月	日:)]
	「有・無]					
5) 過去5年の違反歴						
5)過去 5 年の違反歴 有: 年	月:[業務停止	・不良品報告	• GMP ዥ	「適合]		

・海外当局からの指摘等の情報を把握している場合は記入すること

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

該当項目にO印

[

(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

- 1. 必要性
- ① 提出要請 (A~Dのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- ② 提出理由 (A~Dのうち該当項にOを付して下さい)
 - A. 相手国等の法規(薬事法等)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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- 2. 用途
- 使用目的
 (A~Dの該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

- 本証明書の送付先
 (A~Dのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

様式23 別紙

機材	構·都道府県()		確	認年月日	1(平成	年	月	E	現在)
		<u>i</u> a ta iniziati								
1.	製造業許可の情報									確認
1)	製造業者名:			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	in the second		al da com			
2)	製造所名:		La columnatione de la seconda de la co		· · ·		ng hito ha s Na hito tha			
3)	所在地:						1 73 9 4 	가 다 앉은 그 것이 않 		1977 - 19 20 192
4)	許可番号:							an a		
2.	証明申請に係る品	品目の情報								·~ ·
1)	品目名:輸出用医	薬品等製造(輸.	入)届書カ	「提出され	ている場合	は輸出用名	称を記入	すること		
2)	当該製造所での	製造工程:								
3)	品目の種類:[国内流通品	・輸出	出届品	l kara j					
4)	品目の調査権者	f:[機構 ・	都道府	県]						
3.	当該製造所の GM	MP 調査情報						1		
1)	実地調査の有無	€:[有 ·	無]実:	地調査を	実施してい	れば、2)以降	を記入	f		
2)	調査年月日:	年	月	日~	月	B		an air an an Annaich an Annaich an Annaich		
3)		ŧ構•都道	百府県	1						
4)	調査品目: [当			た品目	名)]		
5)	調査時の対象製					en e		egenerative statements 1		
in the second	and a second		iye kina ta balan yan ya		eșera en rentrația ana			energia and a state		
4.	GMP調査の状況		Ğ., .	1991 Q					60	, ź
1)	証明申請に係る	品目の GMP	適合性	:[通	ī合・ジ	不適合]				
2)	調査年月日:	年	月	日~	月					
	(調査予定日:	年	月	日~	月	日)				
3)	対象工程:	en en eller				-			2	
4)	報告書:[本調	書に添付・後	日送付	·送付济	み(年 月	日:)]
5)	過去5年の違反	〔歴:[有	• 無]							
	*有: 年	月:[業	務停止	・不良	L 品報告	· QMS	不適合	j		
	年	月:[業	務停止	・不良	l 品報告	· QMS	不適合]		
	違反等	の詳細の別組	紙添付:	[有	・無	la de la companya de		· · · ·		
6)	備考:・3.4)がその	の他の時、申請品	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	328	
	・海外当局から	らの指摘等の情	報を把握し	している場	合は記入す	すること		· · ·		
			· · ·			· · · · ·				

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

]該当項目に〇印

[

(様式24)

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O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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

- 2. 用途
- ① 使用目的 (A~Cのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)
- ②.本証明書の送付先(A~Dのうち該当項にO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: 複数に提出される場合、それぞれ箇条書きを)

様式24 別紙

証明希望製品に係る治験薬GMP調査に関する調書

機構		調査権	者確認年	月日(平	☑成 年	月	日現在	
1. 製造所の情	 事報						845) 1455 - 15	確認
1) 製造所名		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
2) 所在地:			-					
2. 証明申請に	ニ係る品目の	情報						
1) 治験薬名	- - 		,				A	
2) 当該製造	所での製造	工程:[沪	自験薬成分	}製造・	製剤化工種	呈・その	他]	
(その他:								
3. 当該製造所	斤の適合性訓	周査情報				ter gehander Gehander		- 51
1) 実地調査	の有無: [有・無]実地調査3	を実施してい	れば、2)以降る	を記入		
2) 実地調査	年月日:	年	Я	日~	月日			1
3) 調査対象	治験薬名:	[当該品・	その他(調	査した治	験薬名	1)]	
4) 調査時の	対象製造工	程:	사이의 영상 - ·	An la the		an di Santa Angelaria		
4. 調査権者言	2載欄							
	に係る品目(の GMP 適	合性: [通	うら・ イ	「適合]			
2)調査年月	B :	年 月	日~	月	E	<u>entine de la companiación de la compa</u>	<u>n na serie de la composición de la compo</u>	
(調査予定	日:	年月	₽~	月	日)			
3) 報告書:[本調書に添	s付·後日道	き付・送付	済み(年月	日:)]
4) 過去5年	に当該治験	薬の製造コ	こ程で発生	した違反	等			
	(医薬品製)	告設備と共	有する場合	合のみ確	認):	[有	・ 無]	
有;	年];[業務(亭止・不	良品報告	• 回収	- GMP 不	適合]	
	年,];[業務(亭止・不	良品報告	・回収	• GMP 不	適合]	
;	違反等の詳維	田の別紙添	村 [1	有・ 無]		tor i dell'anno della Callo della Manda della della della	·	
5) 備考:				т.			2 4 - 8	•
• 未実施であれば	だ、その調査予決	定日時を記入	すること	da.				
・何も無ければ、	斜線を引くこと							
			1					

申請者記入欄
 調査権者記入欄
 []]該当項目に〇印

別記

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 各地方厚生局 日本製薬団体連合会 日本化粧品工業連合会 (社)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 欧州ビジネス協会医療機器委員会 ストレビジネス協会医療機器委員会 ストレ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 米国医療機器・IVD小委員会 (社)日本衛生材料工業連合会

