



事 務 連 絡

平成18年8月3日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課
医療機器審査管理室

「医療機器及び体外診断用医薬品に関する外国製造業者の認定の申請に添付すべき資料に関するQ&A（その2）」の別添7の追加送付について

平成18年7月27日付で送付した「医療機器及び体外診断用医薬品に関する外国製造業者の認定の申請に添付すべき資料に関するQ&A（その2）」について、別添7が未添付であったので、追加して送付します。

また、本事務連絡の写しを各地方厚生局、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、社団法人日本臨床検査薬協会、日本医療機器産業連合会、在日米国商工会議所医療機器・IVD小委員会、欧州ビジネス協会医療機器委員会、欧州ビジネス協会診断薬委員会及び薬事法登録認証機関協議会あてにも送付します。



[FDA Home Page](#) | [CDRH Home Page](#) | [Search](#) | [CDRH A-Z Index](#) | [Contact CDRH](#)



[510 \(k\)](#) | [Registration](#) | [Listing](#) | [Adverse Events](#) | [PMA](#) | [Classification](#) | [CLIA](#)

[CFR Title 21](#) | [Advisory Committees](#) | [Assembler](#) | [Recalls](#) | [Guidance](#) | [Standards](#)

[New Search](#)

[Back To Search Results](#)

Establishment Registration Database

Establishment:

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX TECHNOLOGIES

XXXXXXXXXX

XXXXXXXX, XX XXXXX -XXXX

Registration Number: XXXXXXXX

Operations: Specification Developer

Status: Active

Date Of Registration Status: 2006

Owner/Operator:

XXXXXXXXXX

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

XXXXXXXX, XX XXXXX -XXXX

Owner/Operator Number:

XXXXXXXX

Official Correspondent:

Mr. XXXXX XXXXX

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX TECHNOLOGIES

XXXXXXXXXX

XXXXXXXX, XX XXXXX -XXXX

Phone: XXX-XXX-XXXX

Database Updated 06/06/2006