（様式１１）

証　明　書

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

医薬品（医薬部外品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品）の名称：

製造販売承認申請受付年月日：

製造販売承認申請受付番号：

申請者の氏名：

申請者の住所：

厚薬　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長

（厚生労働省医薬局医療機器審査管理課長）