（様式３－１）

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））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　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長