(様式８－３)

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　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局医療機器審査管理課長