（様式４－３）

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））が日本国医薬品医療機器等法第２３条の２の３第１項の規定により登録された体外診断用医薬品製造業者であることを証明します。

製造所の名称：

製造所の所在地：

登録番号：

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