（様式４－４）

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２２第１項の規定により許可された再生医療等製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：

許可番号：

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