（様式３－３）

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））が日本国医薬品医療機器等法第２３条の２第１項の規定により許可された体外診断用医薬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