（様式１４－１）

証　明　書

　日本国厚生労働省は、以下の製品（医薬品・医薬部外品）を製造している（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））の以下の製造所が定期的な調査を受け、当該製造所における製造が、ＷＨＯの勧告に基づいて設定された我が国の医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（医薬品・医薬部外品ＧＭＰ省令）の要求事項に適合することを証明します。

製造所の名称：

製造所の所在地：

製品名：

厚薬　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局監視指導・麻薬対策課長