（様式１８）

証　明　書

　日本国厚生労働省は、以下の製造所における当該治験薬の製造が、治験薬ＧＭＰ通知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：

物質名：

工程：

☐ 治験原薬製造工程

☐ 製剤化工程

☐ その他（　　　　　　　　　　　　　　　）

製造施設を確認した年月日：

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