（様式４－１）

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１３条第１項（法第１３条の２の２第１項）の規定により許可（登録）された医薬品（医薬部外品）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（登録）番号：

厚薬　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長