（様式１２）

証　明　書

日本国厚生労働省は、添付の添付資料一覧表は（申請者の氏名（法人にあっては、名称））、（申請者の住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地））が、（医薬品、再生医療等製品販売名）の製造販売承認を取得するために厚生労働省に提出した前臨床及び臨床試験資料の一覧表と同一のものであることを証明します。

厚薬　第　　　　　号

　　　　年　　月　　日

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長

（厚生労働省医薬局医療機器審査管理課長）