

## 再生医療等製品GLP適合確認書

調査対象試験施設名	株式会社 薬物安全性試験センター 吉見研究所 東松山研究所	
所 在 地	(1)吉見研究所 埼玉県比企郡吉見町黒岩25·1 (2)東松山研究所 埼玉県東松山市新郷88·75 (3)資料保存棟 埼玉県比企郡吉見町東野1·12·3	
評 価 結 果	適 合	
適合性を確認した試験区分	In vitro毒性試験 In vivo毒性試験 一般毒性等に関する試験	
備考		

上記施設は、「再生医療等製品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成26年厚生労働省令第88号)に適合することを認めます。なお、独立行政法人医薬品医療機器総合機構は、本確認書の有効期間内であれば、「医薬品、医療機器又は再生医療等製品の施設に係るGLP適合性調査実施要領」の15(3)に基づく任意の調査ができるものとします。

令和6年8月28日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

株式会社 薬物安全性試験センター 代表取締役社長 殿