



医薬品 G L P 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 安全性薬理コアバッテリー試験
備考	

上記施設は、「医薬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9年厚生省令第21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 G L P 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