



医療機器 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 2 5 - 1 (2)東松山研究所 埼玉県東松山市新郷 8 8 - 7 5 (3)第二資料保存棟 埼玉県比企郡吉見町東野 1 - 1 2 - 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 血液適合性試験
備考	

上記施設は、「医療機器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 1 7 年厚生労働省令第 3 7 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、医療機器及び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 1 5 (3) に基づく任意の調査ができるものとします。

平成 3 0 年 3 月 2 9 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
理事長 近藤 達也



株式会社 薬物安全性試験センター
代表取締役社長 高橋 寛人 殿